BM



(12)特許協力条約に基づいて公開された国際出願

(19) 世界知的所有権機関 国際事務局



(43) 国際公開日 2001 年5 月10 日 (10.05.2001)

PCT

(10) 国際公開番号 WO 01/32164 A1

(51) 国際特許分類⁷: A61K 31/155, 31/245, 31/18, 31/275, 31/166, 31/502, 31/36, 31/4035, 31/42, 31/429, 31/505, 31/403, 31/416, 31/4192, 31/404, 31/4245, 31/415, 31/519, 31/428, 31/352, 31/4453, 31/40, 31/343, 31/472, 31/47, 31/5375, 31/381, 31/44, 31/45, 31/505, 31/351, 31/341, 31/357, 31/426, 31/445, 31/4402, 31/522, C07C 317/40, 323/65, 323/12, 323/19, 323/41

(21) 国際出願番号:

PCT/JP00/07694

(22) 国際出願日:

2000年11月1日(01.11.2000)

(25) 国際出願の言語:

日本語

(26) 国際公開の言語:

日本語

(30) 優先権データ:

特願平11/311137 1999年11月1日(01.11.1999) JP 特願平11/372347

1999年12月28日 (28.12.1999) JP

特願平2000-180472

2000 年6 月15 日 (15.06.2000) JP

特願平2000-180473

2000年6月15日 (15.06.2000) JP

特願平2000-180476

2000年6月15日 (15.06.2000) JP

特願平2000-180478

2000年6月15日(15.06.2000)

(71) 出願人 (米国を除く全ての指定国について): 大正製薬 株式会社 (TAISHO PHARMACEUTICAL CO., LTD.) [JP/JP]; 〒170-8633 東京都豊島区高田3丁目24番1号 Tokyo (JP).

(72) 発明者; および

(75) 発明者/出願人 (米国についてのみ): 佐藤正和 (SATO, Masakazu) [JP/JP]. 宮田則之 (MIYATA, Noriyuki) [JP/JP]. 石井孝明 (ISHII, Takaaki) [JP/JP]. 小林結子 (KOBAYASHI, Yuko) [JP/JP]. 天田英明 (AMADA, Hideaki) [JP/JP]; 〒170-8633 東京都豊島区高田3丁目24番1号 大正製薬株式会社内 Tokyo (JP).

(74) 代理人: 弁理士 志賀正武、外(SHIGA, Masatake et al.); 〒169-8925 東京都新宿区高田馬場三丁目23番3号 OR ビル Tokyo (JP).

(81) 指定国 (国内): AU, CA, CN, JP, KR, US.

(84) 指定国 (広域): ヨーロッパ特許 (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE, TR).

添付公開書類:

--- 国際調査報告書

2 文字コード及び他の略語については、 定期発行される 各PCTガゼットの巻頭に掲載されている「コードと略語 のガイダンスノート」を参照。

(54) Title: INHIBITOR FOR 20-HETE-YIELDING ENZYME

(54) 発明の名称: 20-HETE産生酵素阻害剤

(57) Abstract: An inhibitor for 20-hydroxyeicosatetraenoic acid production which comprises as the active ingredient a specific hydroxyformamidine derivative or a pharmacologically acceptable salt thereof. It is useful especially as a remedy for kidney diseases, cerebrovascular diseases, or circulatory diseases. The novel hydroxyformamidine derivative or pharmacologically acceptable salt thereof is also provided.

ΤP

(57) 要約:

本発明は特定のヒドロキシホルムアミジン誘導体又はその製薬学的に許容される塩を有効成分とする20-ヒドロキシエイコサテトラエン酸産生阻害剤である。 本発明は、特に、腎疾患、脳血管疾患又は循環器疾患治療薬として有用である。

また、本発明は、新規なヒドロキシホルムアミジン誘導体又はその製薬学的に 許容される塩をも提供するものである。



Ţ

-4



THIS PAGE BLANK (USPTO)

明細書

20-HETE産生酵素阻害剤

技術分野

本発明は、アラキドン酸から生合成される20-ヒドロキシエイコサテトラエン酸 (20-HETE) の産生酵素を阻害するヒドロキシホルムアミジノベンゼン誘導体に関する。

背景技術

アラキドン酸から産生される生理活性物質として、従来より、シクロオキシゲナーゼによって産生されるプロスタグランジン類及びリポキシゲナーゲによって産生されるリポキシゲナーゼ類が広く知られている。しかし、近年、チトクロームp450属に属する酵素によってアラキドン酸から産生される20-HETEが生体内で多彩な働きをしていることが明らかとされつつある(J. Vascular Research、第32巻、第79頁(1995))。これまでに20-HETEは腎臓、脳血管等の主要臓器において微小血管を収縮又は拡張させることや細胞増殖を惹起することが明らかにされており、生体内で重要な生理作用を演じていると共に各種腎疾患、脳血管疾患、循環器疾患等の病態に深く関与していることが示唆されている(J. Vascular Research、第32巻、第79頁(1995)、Am. J. Physiol.,第277巻、R607頁(1999)等)。

発明の開示

本発明は、腎臓、脳血管等の主要臓器における微小血管収縮又は拡張、或いは、 細胞増殖惹起に関与する20-HETEの産生を阻害する薬剤を提供することを 目的としている。

本発明者らは前記課題を解決する目的で鋭意探索研究した結果、ある特異な部分構造を有する芳香族化合物が意外にも20-HETEの産生酵素の阻害作用を有することを見出し、本発明を完成した。

すなわち、本発明の一つの形態は、次の一般式 (1)

$$R^2$$
 R^3
 R^4
 R^5
 R^5

〔式中、R¹~R⁵は、

同一又は相異なって、水素原子;水酸基;カルボキシル基;ハロゲン原子:C 1-14アルキル基; $1 \sim 6$ 個のハロゲン原子で置換された C_{1-14} アルキル基; C_{2} - 6アルケニル基;C1-6アルコキシC1-6アルキル基;C3-8シクロアルキルC1-6 アルキル基;C2-6アルキニル基;C3-8シクロアルキル基;C3-8シクロアルコ キシ基: C2-10アルカノイル基; C1-6ヒドロキシアルキル基; 1~6 個のハロ ゲン原子で置換されたC1-6ヒドロキシアルキル基; C2-6アルコキシカルボニ ル基:3-フェニル-2-プロペニルオキシカルボニル基; C₂₋₆アルコキシカ ルボニルC1-6アルキル基;ジC1-6アルキルアミノC2-6アルコキシカルボニル 基;モノ又はジーC1-6アルキルアミノ基;C2-10アルカノイルアミノ基:C1-6アルキル基で置換されたC2-6アルカノイルアミノ基:ベンゾイルアミノ基: カルバモイル基;C1-6アルキル基又はフェニル基でモノ又はジ置換されたカル バモイル基; $N-(N', N', - \mathcal{I}C_{1-6}$ アルキルアミノ C_{1-6} アルキル)カルバ モイル基;シアノ基;シアノС1-6アルキル基;ニトロ基:チオール基:フェノ キシ基; C1-6アルキル基、C1-6アルコキシ基及びハロゲン原子からなる群か ら選択される1~3個で置換されたフェノキシ基:フェニルチオ基:ニトロフェ ニルチオ基; C1-6アルキルスルホニル基; フェニルスルホニル基; C1-6アル キルチオC1-6アルキル基;ベンゼン環が1~5個のハロゲン原子で置換された フェニルスルホニルCュー。アルキルチオ基;フェニル基;ベンジル基;シアノ基、 ハロゲン原子、C1-6アルキル基及びC1-6アルコキシ基からなる群から選択さ れる $1 \sim 3$ 個で置換されたフェニル基;ビフェニル基; $\alpha - \nu$ アノベンジル基; $1 \sim 5$ 個のハロゲン原子で置換された α -シアノベンジル基; ビシクロ [2.2. 1] -ヘプター5-エンー2, 3-ジカルボキシイミジル基で置換されたベンジ ル基:ベンソイル基:スチリル基;C1-6アルコキシ基及びジC1-6アルキルア ミノアルキル基からなる群から選択される1~5個で置換されたスチリル基;ピ ロリジノ基;ピペリジノ基;モルホリノ基;ピリジル基;ピリミジニル基;Cı -。アルキル基及びCュー。アルコキシ基からなる群から選択される1~3個で置換 されたピリミジニル基;フタルイミドイル基;1~3個のハロゲン原子で置換さ れたフタルイミドイル基:Nーカルバゾリル基:1~3個のC1-6アルキル基で 置換されたジオキソピペリジニル基;フェニルスルホニルアミノ基; 1 ~ 3 個の C1-6アルキル基で置換されたフェニルスルホニルアミノ基; C1-6アルキルア ミノスルホニルC1-6アルキル基;チアジアソリル基;オキサジアソリル基;ハ ロゲン原子、C1-6アルキル基及びC1-6アルコキシ基からなる群から選択され る1~3個で置換されたフェニル基で置換されたオキサジアゾリル基;ピロリジ ニル基;ピラゾリル基;ハロゲン原子、C1-6アルキル基及びトリフルオロメチ ル基からなる群から選択される1~3個で置換されたピラゾリル基;フリル基; ハロゲン原子、C1-6アルキル基及びC2-6アルコキシカルボニル基からなる群 から選択される1~3個で置換されたフリル基;チエノピリミジニルチオ基;1 ~3個のC1-6アルキル基で置換されたチエノピリミジニルチオ基;チエノピリ ジルチオ基;1~3個のC1-6アルキル基で置換されたチエノピリジルチオ基; ベンゾチアゾリルチオ基、1~3個のハロゲン原子で置換されたベンゾチアゾリ ルチオ基;式-Y-(CR⁶¹R⁶²)_m-(CR⁶³R⁶⁴)_n-R⁷[式中、Yは酸素原子又 は硫黄原子であり:R 61、R 62、R 63及びR 64は同一又は相異なって、水素原子、 ハロゲン原子、C1-4アルキル基又はトリフルオロメチル基であり:R⁷は水素 原子;ハロゲン原子;C1-14アルキル基;C3-8シクロアルキル基;C3-8シク ロアルコキシ基; C2-10アルケニル基; C2-6アルキニル基; フェニル基; ニト ロ基、シアノ基、C1-6アルキル基、C1-6アルコキシ基、C1-6アルキルチオ基、 フェニル基、フェノキシ基、フェネチル基、C2-6アルコキシカルボニル基及びハ ロゲン原子からなる群から選択される1~3個で置換されたフェニル基;シアノ 基;カルボキシル基;C1-6アルコキシ基;C1-6ヒドロキシアルキル基;C1-6 アルコキシC1-6アルコキシ基;C1-6アルコキシC1-6アルコキシC1-6アルコキ シ基;C1-6アルキルチオ基;C2-6アルカノイルオキシ基;C2-6アルカノイル

オキシC1-6アルキル基:フェノキシ基:フェニルチオ基:N-C1-6アルキル トルイジノ基;ピロリジノ基;ピペリジノ基;モルホリノ基;ピリジル基;Cı _。アルキル基で置換されたピリジル基:Cュー。アルキル基で置換されたピペリジ ノ基:Сュー。アルコキシ基で置換されたピリジル基:Сュー。アルキル基で置換され たピロリジノ基;C1-6アルキル基で置換されたモルホリノ基;モルホリニル基; C1-6アルキル基で置換されたモルホリニル基;ホモモルホリニル基;チオモルホ リノ基;C1-6アルキル基で置換されたチオモルホリノ基;チオモルホリニル基; C1-6アルキル基で置換されたチオモルホリニル基;ピペラジニル基;4位がC1 -6アルキル基で置換されたピペラジンー1ーイル基;ホモピペリジニル基;C1-₅アルキル基で置換されたホモピペリジニル基;ピリジルチオ基;キノリル基;フ リル基;オキセタニル基;オキソラニル基;ジオキソラニル基; C1-6アルキル 基で置換されたジオキソラニル基;オキサニル基;ジオキサニル基;C1-6アルキ ル基で置換されたジオキサニル基;ベンゾジオキサニル基;ピロリドンー1ーイ ル基;ピロリジニル基;N-Cュー。アルキルピロリジニル基;ピペリジニル基; N-C₁₋₆アルキルピペリジニル基;ピロリル基;チエニル基;チアゾリル基; 1~3個のC1-6アルキル基で置換されたチアゾリル基;C1-6アルキル基で置 換された 2, 6 - プリンジオン-7-イル基;フルフリル基;ジC1-6アルキル アミノ基;C2-6アルコキシカルボニル基;又はジC1-6アルキルアミノC1-6ア ルコキシ基であり:mは1~6の整数:及びnは0~6の整数である] で示され る基;又は、式−SQ₂NR®R®[式中、R®びR®は、同一又は相異なって、水 素原子、Cュ-ュ。アルキル基、Cュ-。アルカノイル基、イソオキサゾリル基、1~ 3個のC1-6アルキル基で置換されたイソオキサゾリル基、チアジアゾリル基、 1~3個のC1-6アルキル基で置換されたチアジアゾリル基、チアゾリル基、1 ~3個のCュー。アルキル基で置換されたチアゾリル基、ピリジル基、1~3個のC 1-6アルキル基で置換されたピリジル基、ピリミジニル基、1~3個のC1-6ア ルキル基で置換されたピリミジニル基、1~3個のC1-6アルコキシ基で置換さ れたピリミジニル基、ピリダジニル基、1~3個のC1-6アルコキシ基で置換さ れたピリダジニル基、インダゾリル基又はC1-6アルキル基でモノ又はジ置換さ れたカルバモイル基であるか、或いは、一緒になって隣接する窒素原子とともに

3,5-ジオキソピペラジノ基、ピロリジニル基、ピペリジノ基、モルホリノ基を 形成する基である]で示される基であるか、

或いは、R¹~R⁵のうち、隣り合ういずれかの2つはベンゼン環とともに、フ タルイミド環:C1-6アルキル基で置換されたフタルイミド環;インドール環; インダン環:インダゾール環:ベンゾトリアゾール環;S,Sージオキソベンゾチ オフェン環: 2,3-ジヒドロイミダゾ[2,1-b]ベンゾチアゾール環;ジベン ゾフラン環:C ュ-ҕアルコキシ基で置換されたジベンゾフラン環;フルオレン環 :ハロゲン原子で置換されたフルオレン環:ピレン環:カルボスチリル環;Cı -。アルキル基で置換されたカルボスチリル環;ナフタレン環;シアノ基、ハロ ゲン原子、ニトロ基及びCュー。アルキル基からなる群から選択される1~3個で 置換されたナフタレン環; 1, 2, 3, 4-テトラヒドロナフタレン環;キノリン環 : C₁₋₆アルキル基で置換されたキノリン環;イソキノリン環; 2-オキソーα ークロメン環; C1-6アルキル基、C1-6アルコキシ基及びC1-6アルコキシC1εアルキル基からなる群から選択される 1 ~ 3 個で置換された 2 ーオキソー α ー クロメン環:シンノリン環:C1-6アルキル基で置換されたシンノリン環;フタ ラジンジオン環;ベンゾチアゾール環;Cュ-。アルキル基で置換されたベンゾチ アゾール環;ベンゾジオキソラン環;ベンゾブチロラクトン環を形成する〕で表 されるヒドロキシホルムアミジン誘導体又はその製薬学的に許容される塩を有効 成分とする20-ヒドロキシエイコサテトラエン酸産生阻害剤である。

上記一般式(1)では、R¹~R⁵が、同一又は相異なって、水素原子;水酸基;カルボキシル基;ハロゲン原子; C₁-14アルキル基; 1~6個のハロゲン原子で置換されたC₁-14アルキル基; C₂-6アルキニル基; C₃-8シクロアルキル基; C₃-8シクロアルコキシ基; C₂-10アルカノイル基; C₁-6ヒドロキシアルキル基; 1~6個のハロゲン原子で置換された C₁-6ヒドロキシアルキル基; C₂-6アルコキシカルボニル基; 3-フェニル-2-プロペニルオキシカルボニル基; C₂-6アルコキシカルボニル C₁-6アルキル基; ジC₁-6アルキルアミノ C₂-6アルコキシカルボニル E; C₂-6アルコキシカルボニル E; C₂-7ルコキシカルボニル E; C₂-10アルカノイルアミノ E; C₂-10アルカノイルアミノ E; C₁-6アルキル基で置換された C₂-6アルカノイルアミノ E; ベンゾイルアミノ E; カルバモイル E; C₁-6アルキル 基又はフェニル 基でモ

ノ又はジ置換されたカルバモイル基; N-(N', N'-ジC1-6アルキルアミ ノC1-6アルキル)カルバモイル基;シアノ基;シアノC1-6アルキル基;ニトロ 基:チオール基:フェノキシ基:C1-6アルキル基、C1-6アルコキシ基及びハ ロゲン原子からなる群から選択される1~3個で置換されたフェノキシ基;フェ ニルチオ基:ニトロフェニルチオ基: C1-6アルキルスルホニル基:フェニルス ルホニル基: C1-6アルキルチオC1-6アルキル基:ベンゼン環上が1~5個の ハロゲン原子で置換されたフェニルスルホニルC1-6アルキルチオ基;フェニル 基:ベンジル基;シアノ基、ハロゲン原子、Cュ-εアルキル基及びCュ-εアルコ キシ基からなる群から選択される1~3個で置換されたフェニル基:ビフェニル 基: α -シアノベンジル基; $1\sim5$ 個のハロゲン原子で置換された α -シアノベ ンジル基;ビシクロ[2.2.1]ーヘプター5ーエンー2,3ージカルボキシ イミジル基で置換されたベンジル基;ベンゾイル基;スチリル基;C1-6アルコ キシ基及びジC1-6アルキルアミノアルキル基からなる群から選択される1~5 個で置換されたスチリル基;ピロリジノ基;ピペリジノ基;モルホリノ基;ピリ ジル基;ピリミジニル基;С1-6アルキル基及びС1-6アルコキシ基からなる群 から選択される1~3個で置換されたピリミジニル基;フタルイミドイル基;1 ~3個のハロゲン原子で置換されたフタルイミドイル基;N-カルバゾリル基; 1~3個のC1-6アルキル基で置換されたジオキソピペリジニル基;フェニルス ルホニルアミノ基;1~3個のCュー。アルキル基で置換されたフェニルスルホニ ルアミノ基; C1-6アルキルアミノスルホニルC1-6アルキル基; チアジアソリ ル基;オキサジアソリル基;ハロゲン原子、С1-6アルキル基及びС1-6アルコ キシ基からなる群から選択される1~3個で置換されたフェニル基で置換された オキサジアゾリル基;ピロリジニル基;ピラゾリル基;ハロゲン原子、С1-6ア ルキル基及びトリフルオロメチル基からなる群から選択される1~3個で置換さ れたピラゾリル基;フリル基;ハロゲン原子、C1-6アルキル基及びC2-6アル コキシカルボニル基からなる群から選択される1~3個で置換されたフリル基; チエノピリミジニルチオ基;1~3個のC1-6アルキル基で置換されたチエノピ リミジニルチオ基;チエノピリジルチオ基;1~3個のC1-6アルキル基で置換 されたチエノピリジルチオ基;ベンゾチアゾリルチオ基、1~3個のハロゲン原 子で置換されたベンゾチアゾリルチオ基;又は、式-Y-(CR⁵¹R⁵²)_m-(CR 63 R 64) μ − R 7 [式中、Yは酸素原子又は硫黄原子であり:R 61、 R 62、 R 63 及び R64は同一又は相異なって、水素原子、ハロゲン原子、C1-4アルキル基又はト リフルオロメチル基であり:R⁷は水素原子;ハロゲン原子;C₁₋₁₄アルキル基 ;С3-8シクロアルキル基;С2-10アルケニル基;С2-6アルキニル基;フェニ ル基:ニトロ基、シアノ基、Cュー。アルキル基、Cュー。アルコキシ基、Cュー。アル キルチオ基、フェニル基、フェノキシ基、フェネチル基、С2-6アルコキシカルボ ニル基及びハロゲン原子からなる群から選択される1~3個で置換されたフェニ ル基:シアノ基;カルボキシル基;С1-6アルコキシ基;С1-6ヒドロキシアル キル基: C₃₋₈シクロアルコキシ基; C₁₋₆アルコキシC₁₋₆アルコキシ基; C₁₋₆ アルコキシC1-6アルコキシC1-6アルコキシ基;C1-6アルキルチオ基;C2-6 アルカノイルオキシ基;C2-6アルカノイルオキシC1-6アルキル基;フェノキシ 基;フェニルチオ基;N-C1-6アルキルトルイジノ基;ピロリジノ基;ピペリ ジノ基;モルホリノ基;ピリジル基;C1-6アルキル基で置換されたピリジル基 ; C1-6アルキル基で置換されたピペリジノ基; C1-6アルコキシ基で置換された ピリジル基:С1-6アルキル基で置換されたピロリジノ基;С1-6アルキル基で置 換されたモルホリノ基;モルホリニル基;C1-6アルキル基で置換されたモルホリ ニル基;ホモモルホリニル基;チオモルホリノ基;С1-6アルキル基で置換された チオモルホリノ基;チオモルホリニル基;C1-6アルキル基で置換されたチオモル ホリニル基;ピペラジニル基;4位がC1-6アルキル基で置換されたピペラジンー 1-イル基;ホモピペリジニル基;C1-6アルキル基で置換されたホモピペリジニ ル基;ピリジルチオ基;キノリル基;フリル基;オキセタニル基;オキソラニル 基;ジオキソラニル基;C1-6アルキル基で置換されたジオキソラニル基;オキサ ニル基;ジオキサニル基;C1-6アルキル基で置換されたジオキサニル基;ベンゾ ジオキサニル基;ピロリドン-1-イル基;ピロリジニル基; N-C1-6アルキ ルピロリジニル基:ピペリジニル基:N-Cュー。アルキルピペリジニル基;ピロ リル基;チエニル基;チアゾリル基;1~3個のC1-6アルキル基で置換された チアゾリル基:C1-6アルキル基で置換された2, 6ープリンジオンー7ーイル基 ;フルフリル基;ジCュー。アルキルアミノ基;Cュー。アルコキシカルボニル基;

又は SC_{1-6} アルキルアミノ C_{1-6} アルコキシ基: SC_{1-6} mは $1\sim6$ の整数:及 SC_{1-6} D を SC_{1-6} D と SC_{1-6} D を SC_{1-6} D と $SC_$

また、本発明の20-ヒドロキシエイコサテトラエン酸産生阻害剤では、上記一般式(1)の化合物のうち、R¹、R²、R⁴及びR⁵が水素原子であるもの又はその製薬学的に許容される塩を有効成分とすることが好ましい。

また、本発明の他の形態は、上記一般式(1)の化合物のうち、新規な化学構造を有するヒドロキシホルムアミジン誘導体又はその製薬学的に許容される塩である。

すなわち、本発明の他の形態は、次の一般式 (2)

$$R^{22}$$
 R^{11}
 R

【式中、R¹¹~R⁵⁶は、その少なくとも1つが、C₅₋₁₄アルキル基;C₂₋₆アルケニル基;C₃₋₈シクロアルキルC₁₋₆アルキル基;C₂₋₆アルキニル基;C₃₋₈シクロアルキル基;C₃₋₈シクロアルコキシ基;C₂₋₁₀アルカノイル基;C₁₋₆ヒドロキシアルキル基;1~6個のハロゲン原子で置換されたC₁₋₆ヒドロキシアルキル基;1~6個のハロゲン原子で置換されたC₁₋₆ヒドロキシアルキル基;C₂₋₆アルコキシカルボニル基;3-フェニル-2-プロペニルオキシカルボニル基;C₂₋₆アルコキシカルボニル及;⁶アルキル基;ジC₁₋₆アルキルアミノ基;C₂₋₁₀アルカノイルアミノ基;C₁₋₆アルキル基で置換されたC₂₋₆アルカノイルアミノ基;ベンゾイルアミノ基;カルバモイル基;C₁₋₆アルキル基又はフェニル基でモノ又はジ置換されたカルバモイル基;N-(N¹, N¹ - ジC₁₋₆アルキルアミノC₁₋₆アルキル)カルバモイル基;シアノ基;シアノC₁₋₆アルキルチル区;C₁₋₆アルキルカルボニル基;フェニルスルホニル基;C₁₋₆アルキルチルルチオC₁₋₆アルキルチルチオ基;フェニル基;ベンジル基;シアノ基、ハロゲン原子、C₁₋₆アルキル基及びC₁₋₆アルコキシ基からなる群から選択され

る1~3個で置換されたフェニル基;ビフェニル基;α-シアノベンジル基;1 ~ 5 個のハロゲン原子で置換された α ーシアノベンジル基; ビシクロ [2.2. 1] ーヘプター5 - エンー 2 . 3 - ジカルボキシイミジル基で置換されたベンジ ル基:ベンソイル基:スチリル基:С 1-6アルコキシ基及びジС 1-6アルキルア ミノアルキル基からなる群から選択される1~5個で置換されたスチリル基;ピ ロリジノ基;ピペリジノ基;モルホリノ基;ピリジル基;ピリミジニル基;Cı -6アルキル基及びC1-6アルコキシ基からなる群から選択される1~3個で置換 されたピリミジニル基;フタルイミドイル基;1~3個のハロゲン原子で置換さ れたフタルイミドイル基:N-カルバゾリル基;1~3個のCュー。アルキル基で 置換されたジオキソピペリジニル基;フェニルスルホニルアミノ基;1~3個の C1-6アルキル基で置換されたフェニルスルホニルアミノ基; C1-6アルキルア ミノスルホニルCュー。アルキル基:チアジアゾリル基;オキサジアゾリル基;ハ ロゲン原子、C1-6アルキル基及びC1-6アルコキシ基からなる群から選択され る1~3個で置換されたフェニル基で置換されたオキサジアゾリル基;ピロリジ ニル基;ピラゾリル基;ハロゲン原子、C1-6アルキル基及びトリフルオロメチ ル基からなる群から選択される1~3個で置換されたピラゾリル基;フリル基; ハロゲン原子、C 1-6アルキル基及びC 2-6アルコキシカルボニル基からなる群 から選択される1~3個で置換されたフリル基;チエノピリミジニルチオ基:1 ~3個のCュー。アルキル基で置換されたチエノピリミジニルチオ基;チエノピリジ ルチオ基;1~3個のC1-6アルキル基で置換されたチエノピリジルチオ基:ベン ゾチアソリルチオ基、1~3個のハロゲン原子で置換されたベンゾチアソリルチ 才基;式-Y-(CR⁶¹R⁶²)_m-(CR⁶³R⁶⁴)_n-R⁷⁷[式中、Yは酸素原子又は 硫黄原子であり:R⁶¹、R⁶²、R⁶³及びR⁶⁴は同一又は相異なって、水素原子、 ハロゲン原子、C 1-4アルキル基又はトリフルオロメチル基であり:R ' ' はハロ ゲン原子; C4-14アルキル基; C3-8シクロアルキル基; C2-10アルケニル基; C2-6アルキニル基;フェニル基;ニトロ基、シアノ基、C1-6アルキル基、C1 -6アルコキシ基、C1-6アルキルチオ基、フェニル基、フェノキシ基、フェネチ ル基、C2-6アルコキシカルボニル基及びハロゲン原子からなる群から選択される 1~3個で置換されたフェニル基:シアノ基:カルボキシル基:C1-6アルコキ

シ基;C1-6アルコキシC1-6アルコキシ基;C1-6アルコキシC1-6アルコキシC 1-6アルコキシ基; C1-6ヒドロキシアルキル基; C3-8シクロアルコキシ基; C1 -6アルキルチオ基; C2-6アルカノイルオキシ基; C2-6アルカノイルオキシC1 -6アルキル基;フェノキシ基;フェニルチオ基;N-Cュ-6アルキルトルイジノ 基;ピロリジノ基;ピペリジノ基;モルホリノ基;ピリジル基;C1-6アルキル 基で置換されたピリジル基;C1-6アルキル基で置換されたピペリジノ基;C1-6 アルコキシ基で置換されたピリジル基; C1-6アルキル基で置換されたピロリジノ 基;C1-6アルキル基で置換されたモルホリノ基;モルホリニル基;C1-6アルキ ル基で置換されたモルホリニル基;ホモモルホリニル基;チオモルホリノ基;C 1-6アルキル基で置換されたチオモルホリノ基;チオモルホリニル基;C1-6アル キル基で置換されたチオモルホリニル基;ピペラジニル基;4位がC1-6アルキル 基で置換されたピペラジン-1-イル基;ホモピペリジニル基;C1-6アルキル基 で置換されたホモピペリジニル基;ピリジルチオ基;キノリル基;フリル基;オ キセタニル基;オキソラニル基;ジオキソラニル基; С1-6アルキル基で置換され たジオキソラニル基;オキサニル基;ジオキサニル基;С1-6アルキル基で置換さ れたジオキサニル基;ベンゾジオキサニル基;ピロリドン-1-イル基;ピロリ ジニル基; N-C1-6アルキルピロリジニル基; ピペリジニル基; N-C1-6ア ルキルピペリジニル基;ピロリル基;チエニル基;チアゾリル基;1~3個のC 1-6アルキル基で置換されたチアソリル基; C1-6アルキル基で置換された2. 6. - プリンジオン-7-イル基;フルフリル基;ジC1-6アルキルアミノ基;C 2-6アルコキシカルボニル基;又はジC1-6アルキルアミノC1-6アルコキシ基; であり:mは1~6の整数:及びnは0~6の整数である]で示される基;又は、 式-SO2NR®R®[式中、R®びR®は、同一又は相異なって、水素原子、C1-10アルキル基、C2-6アルカノイル基、イソオキサゾリル基、1~3個のC1-6 アルキル基で置換されたイソオキサゾリル基、チアジアゾリル基、1~3個のC 1-6アルキル基で置換されたチアジアゾリル基、チアゾリル基、1~3個のC1-6アルキル基で置換されたチアゾリル基、ピリジル基、1~3個のC1-6アルキ ル基で置換されたピリジル基、ピリミジニル基、1~3個のC1-6アルキル基で 置換されたピリミジニル基、1~3個のCュー。アルコキシ基で置換されたピリミ

ジニル基、ピリダジニル基、1~3個のC1-6アルコキシ基で置換されたピリダジニル基、インダゾリル基又はC1-6アルキル基でモノ又はジ置換されたカルバモイル基であるか、或いは、一緒になって隣接する窒素原子とともに3,5ージオキソピペラジノ基、ピロリジニル基、ピペリジノ基、モルホリノ基を形成する基である]で示される基であるか、

或いは、R''~R゚゚のうち、隣り合ういずれかの2つはベンゼン環とともに、 フタルイミド環; C1-6アルキル基で置換されたフタルイミド環; インドール環 : インダン環: インダゾール環:ベンゾトリアゾール環; S, S – ジオキソベンゾ チオフェン環; 2,3-ジヒドロイミダゾ[2,1-b]ベンゾチアソール環;ジベ ンゾフラン環:С1-6アルコキシ基で置換されたジベンゾフラン環;フルオレン 環:ハロゲン原子で置換されたフルオレン環;ピレン環;カルボスチリル環;C 1-6アルキル基で置換されたカルボスチリル環;ナフタレン環;シアノ基、ハロ ゲン原子、ニトロ基及びC1-6アルキル基からなる群から選択される1~3個で 置換されたナフタレン環;1,2,3,4-テトラヒドロナフタレン環;キノリン環 $;C_{1-6}$ アルキル基で置換されたキノリン環;イソキノリン環;2-オキソー α ークロメン環; C1-6アルキル基、C1-6アルコキシ基及びC1-6アルコキシC1εアルキル基からなる群から選択される1~3個で置換された2-オキソーαー クロメン環:シンノリン環:C1-6アルキル基で置換されたシンノリン環;フタ ラジンジオン環;ベンゾチアゾール環;C1-6アルキル基で置換されたベンゾチ アゾール環;ベンゾジオキソラン環;ベンゾブチロラクトン環を形成する基であ り、且つ、他のR¹¹~R⁵⁵は、同一又は相異なって、水素原子、С₁-₄アルキル基、 C1-4アルコキシ基、トリフルオロメチル基、ニトロ基又はハロゲン原子である] で表されるヒドロキシホルムアミジン誘導体又はその製薬学的に許容される塩で ある。

一般式(2)の化合物においては、 $R^{11} \sim R^{55}$ の少なくとも1つが、 C_{5-14} アルキル基; C_{2-6} アルキニル基; C_{3-8} シクロアルキル基; C_{3-8} シクロアルコキシ基; C_{2-10} アルカノイル基; C_{1-6} ヒドロキシアルキル基; $1 \sim 6$ 個のハロゲン原子で置換された C_{1-6} ヒドロキシアルキル基; C_{2-6} アルコキシカルボニル基:3-7ェニル-2-7ロペニルオキシカルボニル基; C_{2-6} アルコキシカ

ルボニルC1-6アルキル基;ジC1-6アルキルアミノC2-6アルコキシカルボニル 基;モノ又はジーCュ-6アルキルアミノ基;Cュ-ュoアルカノイルアミノ基;Cュ-。アルキル基で置換されたCュー。アルカノイルアミノ基;ベンゾイルアミノ基; カルバモイル基;Cュー。アルキル基又はフェニル基でモノ又はジ置換されたカル バモイル基;Nー(N', N'ージCュ-。アルキルアミノCュ-。アルキル)カルバ モイル基;シアノ基;シアノС1-6アルキル基;С1-6アルキルスルホニル基; フェニルスルホニル基;С1-6アルキルチオС1-6アルキル基;ベンゼン環が1 ~5個のハロゲン原子で置換されたフェニルスルホニルC1-6アルキルチオ基; フェニル基;ベンジル基;シアノ基、ハロゲン原子、С1-6アルキル基及びС1-6アルコキシ基からなる群から選択される1~3個で置換されたフェニル基;ビ フェニル基; $\alpha - \nu$ アノベンジル基; $1 \sim 5$ 個のハロゲン原子で置換された $\alpha -$ シアノベンジル基;ビシクロ[2.2.1]ーヘプター5ーエンー2,3ージカ ルボキシイミジル基で置換されたベンジル基;ベンゾイル基;スチリル基;C」 -6アルコキシ基及びジC1-6アルキルアミノアルキル基からなる群から選択され る1~5個で置換されたスチリル基;ピロリジノ基;ピペリジノ基;モルホリノ 基;ピリジル基;ピリミジニル基;C1-6アルキル基及びC1-6アルコキシ基か らなる群から選択される1~3個で置換されたピリミジニル基;フタルイミドイ ル基;1~3個のハロゲン原子で置換されたフタルイミドイル基;Nーカルバゾ リル基;1~3個のC1-6アルキル基で置換されたジオキソピペリジニル基;フ ェニルスルホニルアミノ基;1~3個のC1-6アルキル基で置換されたフェニル スルホニルアミノ基; C1-6アルキルアミノスルホニルC1-6アルキル基; チア ジアゾリル基;オキサジアゾリル基;ハロゲン原子、С1-6アルキル基及びС1-6アルコキシ基からなる群から選択される1~3個で置換されたフェニル基で置 換されたオキサジアゾリル基;ピロリジニル基;ピラゾリル基;ハロゲン原子、 С1-6アルキル基及びトリフルオロメチル基からなる群から選択される1~3個 で置換されたピラゾリル基;フリル基;ハロゲン原子、C1-6アルキル基及びC 2-6アルコキシカルボニル基からなる群から選択される1~3個で置換されたフ リル基、又は、式ーSO2NR®R®「式中、R®びR®は、同一又は相異なって、 水素原子、C1-10アルキル基、C2-6アルカノイル基、イソオキサソリル基、1

~3個の C_{1-6} アルキル基で置換されたイソオキサゾリル基、チアジアゾリル基、 $1 \sim 3$ 個の C_{1-6} アルキル基で置換されたチアジアゾリル基、チアゾリル基、 $1 \sim 3$ 個の C_{1-6} アルキル基で置換されたチアゾリル基、ピリジル基、 $1 \sim 3$ 個の C_{1-6} アルキル基で置換されたピリジル基、ピリミジニル基、 $1 \sim 3$ 個の C_{1-6} アルキル基で置換されたピリミジニル基、 $1 \sim 3$ 個の C_{1-6} アルコキシ基で置換されたピリミジニル基、 $1 \sim 3$ 個の C_{1-6} アルコキシ基で置換されたピリミジニル基、ピリダジニル基、 $1 \sim 3$ 個の C_{1-6} アルコキシ基で置換されたピリダジニル基、インダゾリル基又は C_{1-6} アルキル基でモノ又はジ置換されたカルバモイル基であるか、或いは、一緒になって隣接する窒素原子とともに3,5-ジオキソピペラジノ基、ピロリジニル基、ピペリジノ基、モルホリノ基を形成する基である] で示される基であるか、

或いは、R''~R゚゚のうち、隣り合ういずれかの2つはベンゼン環とともに、 フタルイミド環:C1-6アルキル基で置換されたフタルイミド環:インドール環 ;インダン環:インダゾール環 ; ベンゾトリアゾール環 ; S, Sージオキソベンゾ チオフェン環;2,3-ジヒドロイミダゾ[2,1-b]ベンゾチアゾール環;ジベ ンゾフラン環:С1-6アルコキシ基で置換されたジベンゾフラン環;フルオレン 環;ハロゲン原子で置換されたフルオレン環;ピレン環;カルボスチリル環;C 1-6アルキル基で置換されたカルボスチリル環;ナフタレン環;シアノ基、ハロ ゲン原子、ニトロ基及びСュー。アルキル基からなる群から選択される1~3個で 置換されたナフタレン環;1,2,3,4-テトラヒドロナフタレン環;キノリン環 $;C_{1-6}$ アルキル基で置換されたキノリン環;イソキノリン環;2-オキソー α ークロメン環:C 1-6アルキル基、C 1-6アルコキシ基及び C 1-6アルコキシC 1-6アルキル基からなる群から選択される1~3個で置換された2-オキソーα-クロメン環;シンノリン環;C1-6アルキル基で置換されたシンノリン環;フタ ラジンジオン環;ベンゾチアゾール環;C1-6アルキル基で置換されたベンゾチ アゾール環;ベンゾジオキソラン環;ベンゾブチロラクトン環を形成する基であ り、且つ、他のR¹¹~R⁵⁵は、同一又は相異なって、水素原子、С1-4アルキル基、 C1-4アルコキシ基、トリフルオロメチル基、ニトロ基又はハロゲン原子であって もよい。

そして、その場合、R¹¹~R⁵⁵の少なくとも1つが、C₅₋₁₄アルキル基;C₂

-6アルキニル基;C3-8シクロアルキル基;C3-8シクロアルコキシ基;C2-10 アルカノイル基;Cュ-。ヒドロキシアルキル基;1~6個のハロゲン原子で置換 されたCュー。ヒドロキシアルキル基:Cュー。アルコキシカルボニル基;3-フェ ニルー2-プロペニルオキシカルボニル基:C2-6アルコキシカルボニルC1-6 アルキル基;ジCュー。アルキルアミノCュー。アルコキシカルボニル基;モノ又は ジーC1-6アルキルアミノ基;C2-10アルカノイルアミノ基;C1-6アルキル基 で置換されたCュー。アルカノイルアミノ基;カルバモイル基;Cュー。アルキル基 又はフェニル基でモノ又はジ置換されたカルバモイル基; N-(N', N'-ジC 1-6アルキルアミノC1-6アルキル)カルバモイル基;シアノ基;シアノC1-6ア ルキル基;;C1-6アルキルスルホニル基;フェニルスルホニル基;C1-6アル キルチオC1-6アルキル基;フェニル基;ベンジル基;シアノ基、ハロゲン原子、 Сュー。アルキル基及びСュー。アルコキシ基からなる群から選択される1~3個で 置換されたフェニル基;ビフェニル基;α-シアノベンジル基;1~5個のハロ ゲン原子で置換された α ーシアノベンジル基;ベンゾイル基;ピロリジノ基;ピ ペリジノ基;モルホリノ基;ピリジル基;ピリミジニル基;С1-6アルキル基及 びС1-6アルコキシ基からなる群から選択される1~3個で置換されたピリミジニ ル基:ピロリジニル基:ピラゾリル基;ハロゲン原子、Cュー。アルキル基及びト リフルオロメチル基からなる群から選択される1~3個で置換されたピラゾリル 基;フリル基;ハロゲン原子、Cュー。アルキル基及びCュー。アルコキシカルボニ ル基からなる群から選択される1~3個で置換されたフリル基;又は、式-SO 2NR[®]R[®] [式中、R[®]びR[®]は、同一又は相異なって、水素原子、C₁₋₁₀アルキ ル基、Cュー6アルカノイル基、イソオキサゾリル基、1~3個のCュー6アルキル 基で置換されたイソオキサゾリル基、チアジアゾリル基、1~3個のCュ-6アル キル基で置換されたチアジアゾリル基、チアゾリル基、1~3個のС1-6アルキル 基で置換されたチアゾリル基、ピリジル基、1~3個のCュー。アルキル基で置換 されたピリジル基、ピリミジニル基、1~3個のC1-6アルキル基で置換された ピリミジニル基、1~3個のC1-6アルコキシ基で置換されたピリミジニル基、 ピリダジニル基、1~3個のC1-6アルコキシ基で置換されたピリダジニル基、 インダゾリル基又はС1-6アルキル基でモノ又はジ置換されたカルバモイル基で

あるか、或いは、一緒になって隣接する窒素原子とともに3,5-ジオキソピペラジノ基、ピロリジニル基、ピペリジノ基、モルホリノ基を形成する基である]で示される基であり、且つ、他の $R^{11}\sim R^{55}$ は、同一又は相異なって、水素原子、 C_{1-4} アルキル基、 C_{1-4} アルコキシ基、トリフルオロメチル基、ニトロ基又はハロゲン原子であることが好ましい。

一方、一般式 (2) の化合物において、R''~R55の少なくとも1つが、式ー Y-(CR⁶¹R⁶²)_m-(CR⁶³R⁶⁴)_n-R⁷⁷ [式中、Yは酸素原子又は硫黄原子で あり:R⁶¹、R⁶²、R⁶³及びR⁶⁴は同一又は相異なって、水素原子、ハロゲン原 子、C1-4アルキル基又はトリフルオロメチル基であり: R 11はハロゲン原子; C₄₋₁₄アルキル基:C₃₋₈シクロアルキル基;C₂₋₁₀アルケニル基;C₂₋₆アル キニル基;フェニル基;ニトロ基、シアノ基、С1-6アルキル基、С1-6アルコ キシ基、С1-6アルキルチオ基、フェニル基、フェノキシ基、フェネチル基、С2 -。アルコキシカルボニル基及びハロゲン原子からなる群から選択される1~3個 で置換されたフェニル基;シアノ基;カルボキシル基;C1-6アルコキシ基;C 1-6ヒドロキシアルキル基; C3-8シクロアルコキシ基; C1-6アルコキシC1-6ア ルコキシ基; C1-6アルコキシC1-6アルコキシC1-6アルコキシ基; C1-6アル キルチオ基;C2-6アルカノイルオキシ基;C2-6アルカノイルオキシC:-6アル キル基;フェノキシ基;フェニルチオ基;N-C1-6アルキルトルイジノ基;ピ ロリジノ基;ピペリジノ基;モルホリノ基;ピリジル基;C1-6アルキル基で置 換されたピリジル基; C1-6アルキル基で置換されたピペリジノ基; C1-6アルコ キシ基で置換されたピリジル基;C1-6アルキル基で置換されたピロリジノ基;C 1-6アルキル基で置換されたモルホリノ基;モルホリニル基;C1-6アルキル基で 置換されたモルホリニル基;ホモモルホリニル基;チオモルホリノ基; C1-6アル キル基で置換されたチオモルホリノ基;チオモルホリニル基;C1-6アルキル基で 置換されたチオモルホリニル基;ピペラジニル基;4位がC1-6アルキル基で置換 されたピペラジン-1-イル基;ホモピペリジニル基; С1-6アルキル基で置換さ れたホモピペリジニル基;ピリジルチオ基;キノリル基;フリル基;オキセタニ ル基:オキソラニル基:ジオキソラニル基;С1-6アルキル基で置換されたジオキ ソラニル基;オキサニル基;ジオキサニル基;C1-6アルキル基で置換されたジオ

キサニル基;ベンゾジオキサニル基;ピロリドン-1-イル基;ピロリジニル基 ;N-Cュー。アルキルピロリジニル基;ピペリジニル基;N-Cュー。アルキルピ ペリジニル基;ピロリル基;チエニル基;チアゾリル基;1~3個のCュ-ҕアル キル基で置換されたチアゾリル基;Cı-gアルキル基で置換された2,6-プリン ジオンー7ーイル基;フルフリル基;ジC1-6アルキルアミノ基;C2-6アルコ キシカルボニル基:又はジC1-6アルキルアミノC1-6アルコキシ基であり:m は1~6の整数:及びnは0~6の整数である]で示される基であり、且つ、他 のR¹¹~R⁵⁵は、同一又は相異なって、水素原子、C₁₋₄アルキル基、C₁₋₄アル コキシ基、トリフルオロメチル基、ニトロ基又はハロゲン原子であってもよい。 そして、この場合は、R¹¹~R⁵⁶の少なくとも1つが、式-O-(CR⁶¹R⁶²) m-(CR⁶³R⁶⁴)n-R⁷⁷ [式中、R⁶¹、R⁶²、R⁶³及びR⁶⁴は同一又は相異なっ て、水素原子、ハロゲン原子、Cュー4アルキル基又はトリフルオロメチル基であ り:R⁷⁷は、ジーC₁₋₆アルキルアミノ基;ジーC₁₋₆アルキルアミノーC₁₋₆アル コキシ基;ピペリジル基;C1-6アルキル基で置換されたピペリジニル基;ピペリ ジノ基;Cュー。アルキル基で置換されたピペリジノ基:ピリジル基;Cュー。アルキ ル基で置換されたピリジニル基; C1-6アルコキシ基で置換されたピリジニル基; ピリジルチオ基;ピロリジノ基;C1-6アルキル基で置換されたピロリジノ基;ピ ロリドン-1-イル基;ピロリジニル基;C1-6アルキル基で置換されたピロリジ ニル基;ピロリル基;チエニル基;チアゾリル基;モルホリノ基;C1-6アルキル 基で置換されたモルホリノ基;モルホリニル基;С1-6アルキル基で置換されたモ ルホリニル基;ホモモルホリニル基;チオモルホリノ基;C1-6アルキル基で置換 されたチオモルホリノ基;チオモルホリニル基;С1-6アルキル基で置換されたチ オモルホリニル基;ピペラジニル基;4位がСュ-。アルキル基で置換されたピペラ ジンー1-イル基;ホモピペリジニル基;又はC1-6アルキル基で置換されたホモ ピペリジニル基であり:mは1~6の整数:及びnは0~6の整数である] で示 される基であり、且つ、他のR¹¹~R⁵⁵は、同一又は相異なって、水素原子、C 1-4アルキル基、C1-4アルコキシ基、トリフルオロメチル基、ニトロ基又はハロ 「ゲン原子であることが好ましい。

また、一般式(2)の化合物では、R11、R22、R44及びR55が水素原子であ

るもの、すなわち、ベンゼン環上のヒドロキシホルムアミジノ基に対してp位のR³のみが非水素原子型の置換基であるものが好ましい。

上記一般式(1)及び(2)の化合物が20-HETE産生酵素阻害活性を有することは、本発明者らによって初めて見出された。したがって、当該化合物は腎疾患、脳血管疾患又は循環器疾患治療薬として有用である。

本発明において使用される用語が以下に定義される。本発明において「C_{x-y}」とは、その後に続く基が x ~ y 個の炭素原子を有することを示す。

ハロゲン原子とは、フッ素原子、塩素原子、臭素原子又はヨウ素原子である。

C1-4、C1-6、C1-8及びC1-14アルキル基とは、直鎖状又は分岐鎖状の炭素原子数がそれぞれ1~4、1~6、1~8及び1~14のアルキル基を意味し、例えばC1-14アルキル基としては、メチル基、エチル基、プロピル基、イソプロピル基、ブチル基、イソプチル基、tert-ブチル基、ペンチル基、イソペンチル基、ヘキシル基、イソヘキシル基、ヘプチル基、オクチル基、ノニル基、デシル基などが挙げられる。

1~6個のハロゲン原子で置換されたC₁₋₁₄アルキル基とは、ハロゲン原子の 1~6個で置換された直鎖状又は分岐鎖状の炭素原子数1~14のアルキル基を 意味し、1~4個のハロゲン原子で置換されたメチル基又はエチル基が好ましく、 例えばジフルオロメチル基、ジブロモメチル基、トリフルオロメチル基、トリフ ルオロエチル基等が挙げられる。このうちトリフルオロメチル基が好ましい。

C₂₋₆アルケニル基とは、直鎖状又は分岐鎖状の炭素原子数 2~6の二重結合を有するアルキニル基を意味し、例えばエテニル基、プロペニル基、ブテニル基等が挙げられる。

C₂₋₆アルキニル基とは、直鎖状又は分岐鎖状の炭素原子数 2~6の三重結合を有するアルキニル基を意味し、例えばエチニル基、プロピニル基、ブチニル基等が挙げられる。

C₃₋₈シクロアルキル基とは、炭素原子数3~8の環状アルキル基を意味し、例 えばシクロプロピル基、シクロペンチル基、シクロヘキシル基等である。

С₃-вシクロアルキルСュ-6アルキル基は、С₃-вシクロアルキル基とСュ-6アル

キル基の複合した形態を有しており、例えばシクロプロピルメチル基、シクロブ チルメチル基、シクロペンチルメチル基、シクロヘキシルメチル基などである。

C1-6アルコキシ基とは、直鎖状又は分岐鎖状の炭素原子数1~6のアルコキシ基を意味し、例えばメトキシ基、エトキシ基、プロポキシ基、イソプロポキシ基、2,2-ジメチルプロポキシ基、ブトキシ基、tert-ブトキシ基、3-メチルブトキシ基、3,3-ジメチルプトキシ基、3-メチルペントキシ基、4-メチルペントキシ基等が挙げられる。

C1-6アルコキシC1-6アルキル基は、C1-6アルコキシ基とC1-6アルキル基の複合した形態を有しており、例えばメトキシメチル基、エトキシメチル基、メトキシエチル基、エトキシエチル基、プロポキシエチル基、イソプロポキシエチル基、ブトキシエチル基、tert-ブトキシエチル基等が挙げられる。

C₃₋₈シクロアルコキシ基とは、炭素原子数3~8の環状アルコキシ基を意味し、例えばシクロプロピルオキシ基、シクロペンチルオキシ基、シクロヘキシルオキシ基等である。

C₂₋₁₀アルカノイル基とは、直鎖状又は分岐鎖状の炭素原子数 2~10のアルカノイル基を意味し、例えばアセチル基、プロピオニル基、ブチリル基、イソブチリル基、バレリル基等が挙げられ、このうちアセチル基が好ましい。

C1-6ヒドロキシアルキル基とは、ヒドロキシル基で置換されたC1-6アルキル基を意味し、例えばヒドロキシメチル基、1ーヒドロキシエチル基、2ーヒドロキシエチル基、3ーヒドロキシプロピル基、2,3ージヒドロキシエチル基等が挙げられ、このうちヒドロキシメチル基、1ーヒドロキシエチル基、2ーヒドロキシエチル基、3ーヒドロキシプロピル基が特に好ましい。

 C_{2-6} アルカノイルオキシ C_{1-6} アルキル基とは前記の C_{1-6} ヒドロキシアルキル基の水酸基が C_{2-6} アルカノイル基で置換されているものを意味し、例えば2, 3-ジアセトキシエチル基である。 $1\sim6$ 個のハロゲン原子で置換された C_{1-6} ヒドロキシアルキル基とは、ハロゲン原子の $1\sim6$ 個で置換された C_{1-6} ヒドロキシアルキル基を意味し、例えばヒドロキシフルオロメチル基、1-ヒドロキシー2ーフルオロエチル基、2-ヒドロキシー2ーフルオロエチル基、3-ヒドロキシー2ークロロプロピル基、2, 3-ジヒドロキシー3-プロモプロピル基、2

1, 1, 1, 3, 3, 3-ヘキサフルオロー2ーヒドロキシプロピル基等が挙げられ、このうち、1, 1, 1, 3, 3, 3-ヘキサフルオロー2ーヒドロキシプロピル基が好ましい。

C₂₋₆アルコキシカルボニル基とは、直鎖状又は分岐鎖状のC₁₋₅アルコキシ基とカルボニル基との複合した形態を有しており、例えばメトキシカルボニル基、エトキシカルボニル基、プロポキシカルボニル基、イソプロポキシカルボニル基、ブトキシカルボニル基等が挙げられ、このうちメトキシカルボニル基、プロポキシカルボニル基が好ましい。

 C_{2-6} アルコキシカルボニル C_{1-6} アルキル基とは、 C_{2-6} アルコキシカルボニル基と C_{1-6} アルコキシ基との複合した形態を有している。したがって、 C_{1-6} アルコキシカルボニル C_{1-6} アルキル基は、-般に、- (CH_2) $_1$ - $COOR^{14}$ 、(式中、 $_1$ は $_1$ での整数; $_2$ R $_2$ は $_3$ で表すことができ、具体的には、 $_4$ のを数; $_4$ に、 $_4$ に、 $_5$ に、 $_5$ に、 $_6$ には、 $_6$ に、 $_6$ には、 $_6$ に

yC₁₋₆アルキルアミノC₂₋₆アルコキシカルボニル基とは、2個のC₁₋₆アルキル基で置換されたアミノ基とC₂₋₆アルコキシカルボニル基との複合した形態を有しており、例えばN, N-yエチルアミノエトキシカルボニル基、N, N-yプチルアミノプロポキシカルボニル基が挙げられる。特に、N, N-yエチルアミノエトキシカルボニル基が好ましい。

モノ又はジーC1-6アルキルアミノ基とは、1個又は2個のC1-6アルキル基で 置換されたアミノ基を意味し、例えばメチルアミノ基、エチルアミノ基、ジメチ ルアミノ基、ジエチルアミノ基等が挙げられ、このうちジメチルアミノ基が好ま しい。

C2-10アルカノイルアミノ基とは、C2-10アルカノイル基で置換されたアミノ基を意味し、例えばアセチルアミノ基が挙げられる。また、C1-6アルキル基で置換されたC2-6アルカノイルアミノ基としては、例えばN-アセチル-N-メチル

アミノ基が挙げられる。

 C_{1-6} アルキル基又はフェニル基でモノ又はジ置換されたカルバモイル基としては、例えばN-メチルカルバモイル基、N-ブチルカルバモイル基、N-フェニルカルバモイル基が挙げられる。N- (N', N' -ジ C_{1-6} アルキルアミノ C_{1-6} アルキル)カルバモイル基としては、N- (N', N' -ジエチルアミノエチル)カルバモイル基が挙げられる。

シアノC₁₋₆アルキル基とは、シアノ基とC₁₋₆アルキル基との複合した形態を有しており、例えばシアノメチル基、シアノエチル基、シアノプロピル基が挙げられる。このうち、シアノメチル基が特に好ましい。

ニトロ基、チオール基、フェノキシ基、C1-6アルキル基、C1-6アルコキシ基及びハロゲン原子からなる群から選択される1~3個で置換されたフェノキシ基としては、例えば2ーメチルフェノキシ基、3ーメチルフェノキシ基、4ーメチルフェノキシ基、2ーメトキシフェノキシ基、3ーメトキシフェノキシ基、4ーメトキシフェノキシ基、2ークロロフェノキシ基、3ークロロフェノキシ基、4ークロロフェノキシ基等が挙げられるが、このうち、2ーメチルフェノキシ基、4ーメチルフェノキシ基、2ーメトキシフェノキシ基、4ークロロフェノキシ基が好ましい。

C1-6アルキルスルホニル基は、C1-6アルキル基とスルホニル基(-SO2-)との複合した形態を有しており、例えばメチルスルホニル基、エチルスルホニル基、プロピルスルホニル基、イソプロピルスルホニル基、ブチルスルホニル基、イソブチルスルホニル基、tert-ブチルスルホニル基、ペンチルスルホニル基、イソペンチルスルホニル基等が挙げられるが、メチルスルホニル基が好ましい。

C1-6アルキルチオC1-6アルキル基は、C1-6アルキルチオ基とC1-6アルキル 基の複合した形態を有しており、例えばメチルチオメチル基、2ーメチルチオエ チル基等が挙げられるが、メチルチオメチル基が好ましい。

ベンゼン環が1~5個のハロゲン原子で置換されたフェニルスルホニルC1-6アルキルチオ基は、置換フェニルスルホニル基とC1-6アルキルチオ基の複合した形態を有しており、例えば4-クロロフェニルスルホニルメチルチオ基等が挙げら

れる。

シアノ基、ハロゲン原子、 C_{1-6} アルキル基及び C_{1-6} アルコキシ基からなる群から選択される $1\sim3$ 個で置換されたフェニル基の例には、4-シアノフェニル基、4-クロロフェニル基、4-メチルフェニル基、4-メトキシフェニル基等が挙げられるが、このうち4-シアノフェニル基が好ましい。 $1\sim5$ 個のハロゲン原子で置換された $\alpha-$ シアノベンジル基としては、例えば $\alpha-$ シアノー4-クロロベンジル基等が挙げられる。

 C_{1-6} アルコキシ基及びジ C_{1-6} アルキルアミノアルキル基からなる群から選択される $1\sim5$ 個で置換されたスチリル基の例には、4-メトキシスチリル基、4-N、N-ジメチルアミノスチリル基等が挙げられる。

 C_{1-6} アルキル基及び C_{1-6} アルコキシ基からなる群から選択される $1 \sim 3$ 個で置換されたピリミジニル基の例には、6-メトキシピリミジン-4-イル基、2-メチルピリミジン-4-イル基等が挙げられる。

1~3個のハロゲン原子で置換されたフタルイミドイル基としては、例えば5 -クロロ-N-フタルイミドイル基等が挙げられる。

 $1 \sim 3$ 個の C_{1-6} アルキル基で置換されたジオキソピペリジニル基としては、例えば 2. 6 -ジオキソー 3 -エチルピペリジンー 3 -イル基等が挙げられる。

1~3個のC₁₋₆アルキル基で置換されたフェニルスルホニルアミノ基としては、例えば4-メチルフェニルスルホニルアミノ基等が挙げられる。C₁₋₆アルキルアミノスルホニルC₁₋₆アルキル基としては、例えばメチルアミノスルホニルメチル基等が挙げられる。

ハロゲン原子、 C_{1-6} アルキル基及び C_{1-6} アルコキシ基からなる群から選択される $1\sim3$ 個で置換されたフェニル基で置換されたオキサジアゾリル基としては、例えば t e r t ープチル基、メトキシ基、臭素原子で置換されたフェニル基でオキサジアゾール環が置換されたものが挙げられ、更に具体的には、5-(p-t) e r t ープチルフェニル)オキサジアゾリン-2 ーイル基、5-(m-x) キシフェニル)オキサジアゾリン-2 ーイル基、5-(5-7) ロモー3 ーメトキシフェニル)オキサジアゾリン-2 ーイル基等が挙げられる。

ハロゲン原子、C1-6アルキル基及びトリフルオロメチル基からなる群から選

択される1~3個で置換されたピラゾリル基としては、例えば3ートリフルオロメチルピラゾリル基等が挙げられる。

ハロゲン原子、C₁-6アルキル基及びC₂-6アルコキシカルボニル基からなる 群から選択される1~3個で置換されたフリル基としては、例えばメチル基、エトキシカルボニル基等で置換されたフリル基があり、更に具体的には、5ーメチルー4-エトキシカルボニルー2-フリル基等が挙げられる。

1~3個のC₁₋₆アルキル基で置換されたチエノピリミジニルチオ基としては、 縮合環が1個のメチル基又はエチル基で置換されたチエノピリミジニルチオ基が 好ましく、更に具体的には、チオフェン環がメチル基で置換されたものがより好 ましい。

1~3個のC₁₋₆アルキル基で置換されたチエノピリジルチオ基としては、縮 合環が1個のメチル基又はエチル基で置換されたチエノピリジルチオ基が好まし く、更に具体的には、チオフェン環がメチル基で置換されたものがより好ましい。

1~3個のハロゲン原子で置換されたベンゾチアゾリルチオ基としては、縮合環が1個のハロゲン原子で置換されたベンゾチアゾリルチオ基が好ましく、更に具体的には、ベンゼン環が塩素原子で置換されたものがより好ましい。

1~3個のC₁₋₆アルキル基で置換されたイソオキサゾリル基としては、1又は2個のメチル基又はエチル基で置換されたイソオキサゾリル基が好ましく、更に、5-メチルイソオキサゾリル-3-イル基がより好ましい。

1~3個のC₁₋₆アルキル基で置換されたチアゾリル基としては、1又は2個のメチル基又はエチル基で置換されたチアゾリル基が好ましい。

1~3個のC₁₋₆アルキル基で置換されたピリジル基としては、1又は2個のメチル基又はエチル基で置換されたピリジル基が好ましく、特に2-メチルピリジン-6-イル基が好ましい。

1~3個のC₁₋₆アルキル基で置換されたピリミジニル基としては、1又は2個のメチル基又はエチル基で置換されたピリミジニル基が好ましく、更に、2,4ージメチルピリミジンー6ーイル基がより好ましい。

 $1 \sim 3$ 個の C_{1-6} アルコキシ基で置換されたピリミジニル基としては、1 又は 2 個のメトキシ基又はエトキシ基で置換されたピリミジニル基が好ましく、更に、



4-メトキシピリミジン-6-イル基、2,4-ジメトキシピリミジン-6-イル基がより好ましい。

 $1 \sim 3$ 個の C_{1-6} アルコキシ基で置換されたピリダジニル基としては、1 又は2 個のメトキシ基又はエトキシ基で置換されたピリダジニル基が好ましい。

 C_{2-10} アルケニル基とは、直鎖状又は分岐鎖状の炭素原子数 $2\sim10$ の二重結合を有するアルケニル基を意味し、例えばエテニル基、プロペニル基、ブチニル基等が挙げられ、更に具体的には、1, 5-ジメチル-4-へキセニル基等が挙げられる。

C1-6アルキルチオ基とは、炭素原子数1~6の直鎖状又は分岐鎖状のアルキルチオ基を指し、例えばメチルチオ基、エチルチオ基、プロピルチオ基、イソプロピルチオ基、ブチルチオ基、イソブチルチオ基、tertーブチルチオ基、ペンチルチオ基、イソペンチルチオ基等が挙げられるが、メチルチオ基が特に好ましい。

C2-6アルカノイルオキシ基とは、C2-6アルカノイル基とオキシ基(-O-)が複合した形態を有しており、例えばアセチルオキシ基、プロピオニルオキシ基、ブチリルオキシ基、イソブチリルオキシ基、バレリルオキシ基等が挙げられる。

ニトロ基、シアノ基、C1-6アルキル基、C1-6アルコキシ基、C1-6アルキルチオ基、フェニル基、フェノキシ基、フェネチル基、C2-6アルコキシカルボニル基及びハロゲン原子からなる群から選択される1~3個で置換されたフェニル基としては、例えば4ークロロフェニル基、4ーフルオロフェニル基、2,5ージフルオロフェニル基、2,5ージフルオロフェニル基、2,5ージクロロフェニル基、0ーフェネチルフェニル基、4ーメチルチオフェニル基、mーフェノキシフェニル基、4ーメチルフェニル基、3ーメチルフェニル基、2ーメチルフェニル基、3ーメトキシフェニル基、2ーメトキシフェニル基、3ーメトキシフェニル基、4ーメトキシフェニル基、2,4ージメトキシフェニル基、4ーメトキシカルボニルフェニル基、pーフェニルフェニル基、mーシアノフェニル基等が挙げられる。

C1-6アルコキシC1-6アルコキシ基とは、C1-6アルコキシ基とC1-6アルコキシ基の複合した形態を有しており、例えばメトキシメトキシ基、メトキシエトキシ基、エトキシエトキシ基、メトキシプロポキシ基等である。



 C_{1-6} アルコキシ C_{1-6} アルコキシ C_{1-6} アルコキシ基の例には C_{1-6} O C_{1-6} H₂ O C H₂ C H₂ O - などが含まれる。

ジ-C₁₋₆アルキルアミノ基には、-N(CH₃)₂、-N(CH₂CH₃)₂、-N (CH₂CH₂CH₃)₂等が含まれる。

ジ-C₁₋₆アルキルアミノ-C₁₋₆アルコキシ基には、-OCH₂N(CH₃)₂、-OCH₂CH₂N(CH₃)₂、-OCH₂CH₂N(CH₃)₂などが含まれる。

N-C1-6アルキルトルイジノ基とは、トルイジノ基(CH3-C6H4-NH

ー)がC₁₋₆アルキル基で置換された形態を有しており、好ましくはメチル基又は エチル基で置換されている。特に、N-エチル-m-トルイジノ基が好ましい。

フリル基は、2-フリル基、3-フリル基を含む。

オキセタニル基は、ヘテロ原子として酸素原子を1個有する飽和四員環の形態 を有するもので、2-オキセタニル基、3-オキセタニル基を含む。

オキソラニル基は、ヘテロ原子として酸素原子を1個有する飽和五員環の形態 を有するもので、2-オキソラニル基、3-オキソラニル基を含む。

ジオキソラニル基は、ヘテロ原子として酸素原子を2個有する飽和五員環(ジオキソラン)、好ましくは1,3ージオキソランの環から水素を除いて誘導される1価の基を指す。ジオキソラニル基は、その基の環がC₁₋₆アルキル基によって置換されていてもよく、例えば2,2ージメチルー1,3ージオキソランー4ーイル基などである。

オキサニル基は、ヘテロ原子として酸素原子を1個有する飽和六員環の形態を 有するもので、2-オキサニル基、3-オキサニル基、4-オキサニル基を含む。

ジオキサニル基は、ヘテロ原子として酸素原子を 2 個有する飽和六員環(ジオキサン)、好ましくは、 1 、 3 ージオキサンの環から水素を除いて誘導される 1 価の基を指す。ジオキサニル基は、その基の環が C_{1-6} アルキル基によって置換されていてもよく、例えば 5 、 5 ージメチルー 1 、 3 ージオキサンー 2 ーイル基などである。

ベンプジオキサニル基は、ベンブジオキサン、好ましくは1, 4ーベンブジオキサンの環から水素を除いて誘導される1価の基を指す。例えば1, 4ーベンブジオキサン-2-イル基などである。

ピペリジニル基は、2-ピペリジニル基、3-ピペリジニル基、4-ピペリジニル基を含む。またピペリジニル基は、その基上の窒素原子がC₁₋₆アルキル基によって置換されていてもよく、好ましくは、N-メチルーピペリジル基である。

ピペリジノ基は、ピペリジンの窒素原子上から水素原子を除いて誘導される1 価の基を指す。

ピリジル基は、2-ピリジル基、3-ピリジル基、4-ピリジル基を含む。またピリジル基は、その基の環がC₁₋₆アルキル基、好ましくはメチル基によって置換されていてもよく、例えば6-メチル-2-ピリジル基などが挙げられる。

ピリジルチオ基は、ピリジル基と1個のチオ基が複合した形態を有しており、 ピリジン-2-イルチオ基、ピリジン-3-イルチオ基、ピリジン-4-イルチオ基が含まれる。好ましくはピリジン-2-イルチオ基である。

ピロリジノ基は、ピロリジンの窒素原子上から水素原子を除いて誘導される1 価の基を指す。

ピロリドン-1-イル基は、2-ピロリドン-1-イル基、3-ピロリドン-1-イル基を含む。

ピロリジニル基は、2-ピロリジニル基、3-ピロリジニル基を含む。またピロリジニル基は、その基上の窒素原子がC₁₋₆アルキル基によって置換されていてもよく、例えばN-メチル-2-ピロリジニル基などである。

キノリル基は、2-キノリル基、3-キノリル基、4-キノリル基、5-キノ リル基、6-キノリル基、7-キノリル基、8-キノリル基を含み、好ましくは 2-キノリル基である。

ピロリル基は、1-ピロリル基、2-ピロリル基、3-ピロリル基を含み、好ましくは1-ピロリル基 (N-ピロリル基) である。

チエニル基は、2-チエニル基、3-チエニル基を含む。

チアゾリル基は、2-チアゾリル基、4-チアゾリル基、5-チアゾリル基を含む。また、チアゾリル基は、その基の環がC₁₋₆アルキル基によって置換されていてもよく、例えば4-メチル-5-チアゾリル基などである。

モルホリノ基は、モルホリンの窒素原子上から水素原子を除いて誘導される1 価の基を指す。 フルフリル基は、2-フルフリル基を意味する。

2, 6-プリンジオン-7-イル基は、プリン環の2位と6位の炭素原子にそれぞれ1個のオキソ基(=O)が結合している2, 6-プリンジオンから誘導される1価の基で、7位の窒素原子から水素原子を除いて誘導される基を指す。C $_{1-6}$ アルキル基で置換された2, 6-プリンジオン-7-イル基としては、その基上の窒素原子の1又は2個が、 C_{1-6} アルキル基、特にメチル基によって置換されていることが好ましく、例えば1, 3-ジメチル-2, 6-プリンジオン-7-イルなどが挙げられる。

ところで、一般式(1)のR¹~R⁵のうち、隣り合ういずれかの2つはベンゼン環と共に上記の環構造を構成することができる。これらのうち、特に言及されてよいものは以下のとおりである。

C₁₋₆アルキル基で置換されたフタルイミド環としては、環がメチル基又はエチル基で置換されたものが好ましく、更に、例えばN-メチルーフタルイミド環のように、メチル基で置換されたものがより好ましい。

 C_{1-6} アルコキシ基で置換されたジベンゾフラン環としては、環がメトキシ基又はエトキシ基で置換されたものが好ましく、更に、1個のメトキシ基で置換されたものがより好ましい。

ハロゲン原子で置換されたフルオレン環としては、環が塩素原子又は臭素原子 で置換されたものが好ましく、更に、1個の臭素原子で置換されたものがより好 ましい。

C₁₋₆アルキル基で置換されたカルボスチリル環としては、環がメチル基又はエチル基で置換されたものが好ましく、更に、1個のメチル基で置換されたものがより好ましい。

シアノ基、ハロゲン原子、ニトロ基及びC₁₋₆アルキル基からなる群から選択される1~3個で置換されたナフタレン環としては、シアノ基、ハロゲン原子、ニトロ基、メチル基又はエチル基の1~3個で置換されたものが好ましく、更に、1個のシアノ基、臭素原子、塩素原子、ニトロ基又はメチル基で置換されているものがより好ましい。

C1-6アルキル基で置換されたキノリン環としては、環がメチル基又はエチル基

で置換されたものが好ましく、更に、1個のメチル基で置換されたキノリン環が より好ましい。

 C_{1-6} アルキル基、 C_{1-6} アルコキシ基及び C_{1-6} アルコキシ C_{1-6} アルキル基からなる群から選択される $1\sim3$ 個で置換された2-オキソー $\alpha-$ クロメン環としては、環がメチル基、エチル基、メトキシ基、エトキシ基、メトキシメチル基、メトキシエチル基、エトキシメチル基又はエトキシエチル基で置換されたものが好ましく、更に、1つのメチル基又はメトキシメチル基で置換されたものがより好ましい。

C1-6アルキル基で置換されたシンノリン環としては、環がメチル基又はエチル 基で置換されたものが好ましく、更に、1つのメチル基で置換されたものがより 好ましい。

C1-6アルキル基で置換されたベンゾチアゾール環としては、環がメチル基又は エチル基で置換されたものが好ましく、更に、1つのメチル基で置換されたもの がより好ましい。

また、本発明において製薬学的に許容される塩とは、アルカリ金属類、アルカリ土類金属類、アンモニウム、アルキルアンモニウムなどとの塩、鉱酸又は有機酸との塩である。それらは、例えばナトリウム塩、カリウム塩、カルシウム塩、アンモニウム塩、アルミニウム塩、トリエチルアンモニウム塩、酢酸塩、プロピオン酸塩、酪酸塩、ぎ酸塩、トリフルオロ酢酸塩、マレイン酸塩、酒石酸塩、クエン酸塩、ステアリン酸塩、コハク酸塩、エチルコハク酸塩、ラクトビオン酸塩、グルコン酸塩、グルコペプトン酸塩、安息香酸塩、メタンスルホン酸塩、エタンスルホン酸塩、2ーヒドロキシエタンスルホン酸塩、ベンゼンスルホン酸塩、パラトルエンスルホン酸塩、ラウリル硫酸塩、リンゴ酸塩、アスパラギン酸塩、グルタミン酸塩、アジピン酸塩、システインとの塩、Nーアセチルシステインとの塩、塩酸塩、臭化水素酸塩、リン酸塩、硫酸塩、ヨウ化水素酸塩、ニコチン酸塩、シュウ酸塩、ピクリン酸塩、チオシアン酸塩、ウンデカン酸塩、アクリル酸ポリマーとの塩、カルボキシビニルポリマーとの塩などを挙げることができる。

本発明の一般式(1)で表される化合物は、特開昭61-165360号公報

(ここに参照として組み込まれる)に記載された方法又はそれに準ずる方法により製造することができる。

例えばR¹~R⁵で置換された下記のアニリン誘導体

$$R^2$$
 R^3
 R^5

を、触媒量の酢酸等の有機酸、塩酸等の鉱酸又はピリジン塩酸等のアミン類の鉱酸塩の存在下或いは非存在下に、オルトギ酸トリメチル、オルトギ酸トリエチル等のオルトギ酸エステル類と、好ましくは室温から150℃、より好ましくは70~100℃で2~72時間反応させ、得られた反応中間体を単離又は単離せずに、エタノール等の溶媒中でヒドロキシルアミンによって処理することにより合成することがきる。

なお、上記のアニリン誘導体は、例えば以下の方法によって合成することができる。ここでは説明の簡便化のために上記アニリン誘導体において R^1 、 R^2 、 R^4 及び R^5 は水素原子とし、 R^3 を-Y($CR^{61}R^{62}$)。-($CR^{63}R^{64}$)。 $-R^7$ とする。

まず、下記式 (a)

(式中Xはハロゲン原子を示す)で表される化合物と、例えば下記式(b)

$$R^{7} (CR^{63}R^{64})_{m} - (CR^{61}R^{62})_{m}YH$$
 (b)

で表される化合物 (式中R⁷、Y、R⁶¹、R⁶²、m、R⁶³、R⁶⁴、nは上記と同様である) を塩基の存在下に反応させて下記式 (c)

$$R^{7}-(CR^{63}R^{64})_{n}-(CR^{61}R^{62})_{m}-Y$$
NO₂
(c)

で示される化合物を得る。

次に、芳香族ニトロ基を芳香族アミノ基に還元する一般的な方法を用いて、上記式(c)で示される化合物が下記式(d)で表されるアニリン誘導体へと誘導される。

$$R^7 - (CR^{63}R^{64})_n - (CR^{61}R^{62})_m - Y$$
NH₂
(d)

本発明の20-HETE産生阻害剤は、一般式(1)で表される化合物又はその製薬学的に許容される塩を有効成分として含有するものであり、20-HET E産生を有効に阻害する。

また、本発明の20-HETE産生阻害剤は、医薬、特に腎疾患、脳血管疾患 又は循環器疾患治療薬として有用である。

本発明に係る医薬(腎疾患、脳血管疾患、循環器疾患治療薬を含む)、並びに、20-HETE産生阻害剤の投与量は、成人を治療する場合で、一般式(1)で表される化合物又はその製薬学的に許容される塩として、1日1~2000mgが好ましく、これを1日1回又は数回に分けて投与することができる。この投与量は、用途、患者の年齢、体重及び症状等によって適宜増減することができる。

本発明に係る医薬(腎疾患、脳血管疾患、循環器疾患治療薬)、及び、20-HETE産生阻害剤は、経口又は非経口的に投与することができる。その投与剤型は錠剤、カプセル剤、顆粒剤、散剤、粉剤、トローチ剤、軟膏剤、クリーム剤、 乳剤、懸濁剤、坐剤、注射剤などであり、いずれも慣用の製剤技術(例えば第12改正日本薬局方に規定する方法)によって製造することができる。これらの投与剤型は、患者の症状、年齢及び治療の目的に応じて適宜選択することができる。各種剤型の製剤の製造においては、常用の賦形剤(例えば結晶セルロース、デンプン、乳糖、マンニトールなど)、結合剤(例えばヒドロキシプロピルセルロース、ポリビニルピロリドンなど)、滑沢剤(例えばステアリン酸マグネシウム、タルクなど)、崩壊剤(例えばカルボキシメチルセルロースカルシウムなど)などを用いることができる。

発明を実施するための最良の形態

次に実施例を示して本発明をさらに詳細に説明するが、本発明は以下の実施例 に限定されるものではない。

実施例1

N-(4-ブチル-2-メチルフェニル)-N'-ヒドロキシーホルムアミジン の合成

4 - ブチルー2 - メチルアニリン(129.18g)とオルトギ酸エチル(234.66g)を100℃で11時間攪拌した後、過剰のオルトギ酸エチルを留去した。得られた粗生成物をメタノール(200ml)に溶解させた。塩酸ヒドロキシルアミン(65.59g)のメタノール溶液(500ml)に、ナトリウムメトキシド(51.02g)のメタノール溶液(350ml)を0℃で滴下し中和した。析出した塩化ナトリウムをろ別し、ろ液を粗生成物のメタノール溶液に滴下し、室温で15時間攪拌した。メタノールを留去し、得られた残渣をクロロホルム800mlに溶解させ、水及び飽和食塩水で洗浄した。有機層を無水硫酸マグネシウムで乾燥後除媒し、得られた残渣をヘキサンで洗浄し、標題化合物の粗結晶を63.66g得た。粗結晶の一部(35.47g)をヘキサン:酢酸エチル(1:4)で再結晶し、無色粉末の標題化合物(後述する表1の化合物1)を29.85g得た。

融点 131.5~134.0℃。

実施例2

N-(4-tert-ブチルフェニル) - N'-ヒドロキシ-ホルムアミジンの合成4-tert-ブチルアニリン(3.9g)とオルトギ酸エチル(7.9g)を100℃6.5時間攪拌した後、過剰のオルトギ酸エチルを留去した。得られた粗生成物をメタノール(10m1)に溶解させた。塩酸ヒドロキシルアミン(2.1g)のメタノール溶液(20m1)に、ナトリウムメトキシド(1.6g)のメタノール溶液(15m1)を0℃で滴下し中和した。析出した塩化ナトリウムを濾別し、濾液を粗生成物のメタノール溶液に滴下し、室温で1.5時間攪拌した。メタノールを留去し、得られた残渣をクロロホルム50m1に溶解させ、水及び飽和食塩水で洗浄した。有機層を無水硫酸マグネシウムで乾燥後濃縮し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル=4:1)で精製し、標題化合物(後述する表1の化合物2)を1.65g得た。融点113.5~114.5℃

実施例3

N-(4-メトキシカルボニルフェニル)-N'-ヒドロキシホルムアミジンの合成 4-アミノベンゾイックアシドメチルエステル(1.98g)とオルトギ酸エチル(4.07g) の混合物を100℃で16時間攪拌した後、過剰のオルトギ酸エチルを留去した。得られた残渣に塩酸ヒドロキシルアミン(1.50g)とナトリウムメトキシド(1.10g)から調製したヒドロキシルアミンのメタノール溶液(16m1)を加え、室温で6時間撹拌した。溶媒留去後残渣にクロロホルムを加え、水及び飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後溶媒を留去し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒;n-ヘキサン:酢酸エチル)で精製後クロロホルムーメタノールから再結晶して無色粉末状の標題化合物(後述する表1の化合物123)を得た(0.32g)。

融点 167.0~167.5℃

実施例4

N-(2-アミノスルホニルフェニル)-N'-ヒドロキシホルムアミジンの 合成

2-アミノベンズスルホンアミド(3.0g)、オルト蟻酸エチル(5.15g)と酢酸エチル(20ml)の混合物を、100℃で5時間撹拌した後、過剰のオルト蟻酸エチルを留去した。残渣のメタノール(30ml)溶液に塩酸ヒドロキシルアミン(1.50g)とナトリウムメトキシド(1.10g)から調製したヒドロキシルアミンのメタノール溶液(40ml)を加え、室温で2日間撹拌した。溶媒流去後、残渣にクロロホルムを加え、水及び飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後溶媒を留去し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒:酢酸エチル)で精製して無色粉末状の標題化合物(後述する表1の化合物236)を得た(0.73g)。

融点130.5~131.5℃

実施例5

N-[4-(ピリジン-2-イルメトキシ)フェニル)]-N'-ヒドロキシホルムアミジンの合成

4-(ピリジン-2-イルメトキシ)アニリン(1.715g)とオルトギ酸エチル(2.613g)の混合物を100℃で14時間攪拌した後過剰のオルトギ酸エチルを留去した。残渣のメタノール溶液(20m1)にヒドロキシルアミンの1Mメタノール溶液(10m1)を加え室温で2.5日間攪拌した。溶媒留去後、得られた残渣にクロロホルムを加え、水及び飽和食塩水で洗浄した後、無水硫酸マグネシウムで乾燥後溶媒留去した。得られた残渣を酢酸エチルで再結晶して無色粉末状の標題化合物(後述する表1の化合物345)を得た(0.524g)。

融点 159.5~161.0℃

実施例6

N-[4-(ベンジルチオ)フェニル)]-N'-ヒドロキシホルムアミジンの合成 4-(ベンジルチオ)アニリン(1.18g)とオルトギ酸エチル(1.78g)の混合物を100℃で12時間攪拌した後過剰のオルトギ酸エチルを留去した.残渣 のメタノール溶液(20m1)にヒドロキシルアミンの1Mメタノール溶液(10m1)を加え室温で2.5日間攪拌した。溶媒留去を得られた残渣にクロロホルムを加え、水及び飽和食塩水で洗,後無水硫酸マグネシウム乾燥後溶媒留去した。得られた残渣を酢酸エチルで再結晶して無色粉末状の標題化合物(後述する表1の化合物441)を得た(0.43g)。

融点:166℃

実施例7

製造例1と同様な操作を行い下記の表1に示す化合物を得た。なお、上記製造 例1~6で得られた化合物も他の化合物と併せて表1に示す。

表 1 中のR f 値は、Merk社製薄層クロマトグラフィーSilicagel $60F_{254}$ 又はフジシルシア化学社製NH TLCプレートを用い、酢酸エチル:ヘキサン(1:2)の混合液で展開したとき(無印)又はクロロホルム:メタノール(9:1)の混合液で展開したとき(*印)のR f 値を示す。また、posi及びnegaの項はESI法によりマススペクトルを測定した際にポジティブモードもしくはネガティブモードで観測されたカチオンピーク(M+H)及びアニオンピーク(M-H)の測定値を示す。

$\overline{}$										· I	
化合物 番号	横造式	mp	M+H (ESI)	M+H (APCI)	M-H (ESI)	M -H (APCI)	Rf值	TLC *	展開溶媒	抑制率 (1 μ M)	1C50 (nM)
	~~~	131.5							EtOAc:		
化合物	M OH	- 134.0	207	207		205	0.56	Si02 (NH)		100.5	3.5
	1										
	×	113.5							Hexane		
化合物	N-OH	- 114.5	193		191		0.13	Si02	:AcOEt =2:1	97.0	7.8
	ОН N										
	HN										
									Hexane		
化合物		84.5 <del>-</del> 85.5	193		191		0.22	Si02	:AcOEt =2:1	98.9	
	1										
		101.0							Hexane		
化合物	HO'N'OH	- 102.5			191		0.15	Si02	:AcOEt =2:1	107.6	3
	2 H										
	N HN										
		153.0							Hexane		
化合物 5		- 154.0	219		217		0.13	Si02	:AcOEt =2:1	99.9	3.8
	Ņ ∥Ņ										
	HN	119.5			Ì				Hexane		
化合物		- 120.5	223		221		0.20	Si02	:AcOEt =2:1	99.9	
11. 4	~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~	122.5							Hexane		
化合物 7	Н м он	124.0	207		205		0.14	Si02	:AcOEt =2:1	110.5	12.1
	OH HO										
	HN.						ļ				
		141.0							Hexane		
化合物 8		- 142.0	193		191		0.21	Si02	:AcOEt =2:1	99.9	
	<b>ОН</b>										
	HN	108.0	1				ŀ		Hexane		
化合物 9		- 110.0	221		219	<u> </u>	0.15	Si02	:AcOEt =2:1	99.9	4.9
							1 5	1 2			<del></del>

			_	<del></del> 1	_					
化合物	HN OH	143.5 - 144.5			151	0.12	Si02	Hexane :Ac0Et =2:1	89.5	669.0
化合物 11	OH HN CI	151.0 - 152.5	185	_	183	0.18	Si02	Hexane :AcOEt =2:1	92.7	297.1
化合物 12	QH N HN	139.5 - 140.5	155			0.08	SiO2	Hexane :AcOEt =2:1	77.1	1415.5
化合物 13	HN OH	116.0 - 118.0	165		163	0.12	SiO2	Hexane :AcOEt =2:1	95.9	117.9
化合物	OH HN CI	151.0 - 153.0			183	0,19	Si02	Hexane :AcOEt =2:1	91.7	162.8
化合物 15	0+ 2 C	155.5 - 156.0	171		169	0.10	Si02	Hexane :AcOEt =2:1	92.9	287.7
化合物	HO-W-OH	141.0 - 142.0	165		163	0.12	Si02	Hexane :AcOEt =2:1	97.6	6.6
化合物	OH Z HZ	136.5 - 139.0			179	0.15	Si02	Hexane :AcOEt	85.3	
化合物 18	O D N-OH	139.0 - 140.0	167		165	0.06	Si02	Hexane :AcOEt	94.6	45.2

			, ,	 	-		· · · · · ·	<del></del>		
化合物 19	н	144.0 - 145.0	181	179		0.08	Si02	Hexane :AcOEt =2:1	88.0	337.6
化合物 20	H Z O	149.0 - 150.0	181	179		0.07	Si02	Hexane :AcOEt =2:1	97.5	227.6
化合物 21	OH OH	115.5 - 116.5	165	163		0.14	Si02	Hexane :AcOEt =2:1	81.1	
化合物 22	OH Z N	139.0 - 141.0	-			0.16	Si02	Hexane :AcOEt =2:1	95.7	
化合物 23	E E C C C C C C C C C C C C C C C C C C	110.0 - 111.5	171	169		0.12	Si02	Hexane :AcOEt =2:1	82.8	475.8
化合物	O C C	119.0 - 120.5	205			0.10	Si02	Hexane :AcOEt =2:1	89.2	519.7
化合物 25	OH CI	142.5 - 144.5	189	187		0.15	Si02	Hexane :AcOEt	87.0	
化合物 26	OH HN CI	155.0 - 156.5		199		0.18	SiO2	Hexane :AcOEt	86.0	203.7
化合物	F F N.OH	140.5 - 142.0		203		0.10	SiO2	Hexane :AcOEt	103.3	1.7

化合物 28	OH N .	119.0 - 120.5	235	233	0.15	Si02	Hexane :AcOEt =2:1	92.5	4.7
化合物 29	OH N HN	93.0- 94.5	179	177	0.13	Si02	Hexane :AcOEt =2:1	93.6	
化合物 30	Д _М он	143.0 - 143.5	179	177	0.12	Si02	Hexane :AcOEt =2:1	103.0	2.4
化合物 31	H NOH	131.0 - 132.0	179		0.12	Si02	Hexane :AcOEt =2:1	97.8	6.6
化合物 32	OH N	114.0 - 115.0	179		0.16	SiO2	Hexane :AcOEt =2:1	87.2	
化合物 33	OH N HN Br	171.0		291	0.23	SiO2	Hexane :AcOEt =2:1	91.9	
化合物 34	OH N HN Br Br	163.0 - 163.5	293	291	0.17	Si02	Hexane :AcOEt =2:1	90.6	79.7
化合物 35	OH N HN CI Br	161.0			0.17	Si02	Hexane :AcOEt =2:1	95.4	86.5
化合物 36	OP Br	163.0 - 164.0	215	213	0.10	Si02	Hexane :AcOEt =2:1	98.3	136.5

	OH ≪N						İ				
	HN										
		167.0							Hexane		
化合物		-							:AcOEt		
37		167.5	195		193		0.06	Si02	=2:1	92.7	
] .											
	OH										
	HN	151.0							Hexane		
化合物		131.0							:AcOEt		
38	/_``\a	152.5	185		183		0.13	Si02	=2:1	89.8	79.8
1 1											
	F_O_	4400									
化合物	F F N N OH	110.0			•				Hexane :AcOEt		
39	н т	113.0	221		219		0.10	Si02	=2:1	99.0	22
	ОН										<b>i</b>
	N										
化合物	HN	160.0							Hexane :AcOEt		1
40	cr cr	161.0	205		203		0.16	Si02	=2:1	98.2	
] [											
] ]	QH						,				
	, FN										
化合物	HN	161.0				1			Hexane :AcOEt		
41	→ Br	161.5	229		227		0.13	Si02	=2:1	96.6	49.0
										_ <del></del>	
	OH N										
	HN.										
化合物		144.0					•		CHCI3: MeOH=		
42	Υ 🗳	145.0					0.44	Si02	9:1	99.9	
j							1				
]	, F										
11		123.0							CHCI3:		
化合物 43	H_N-OH	- 124.0	169		167		0.30	SiO2	MeOH= 9:1		168.1
	*	7.0			,		<u> </u>	1.02			
											]
]	N.OH										
	<b>√</b> 0. []	145.0							снсіз:		
化合物		- 146.0	223		221		0.32	Si02	MeOH= 9:1		8.1
	<del>-</del>	170.0	223		221		0.32	3/02	3.1		- 8.1
											] ]
	Br H N OH	163.5							снсіз:		
化合物	( ) OH	-	040						MeOH=		
45		164.5	243	L	L	L	0.45	Si02	9:1	53.5	Ll

				 	 	-	<del></del>		
化合物 46	F.F. N.OH	100.5 - 102.0	205	203	0.24	Si02	CHCl3: MeOH= 9:1	48.5	355.3
化合物 47	'\\нон	166.0 - 166.5	<u>2</u> 77	275	0.37	SiO2	CHCl3: MeOH= 9:1	94.8	6.5
化合物 48	Br N-OH	155.0  156.0	335		0.52	Si02	CHCl3: MeOH= 9:1		
化合物 49	F F H N OH	122.5 - 124.0		271	0.44	Si02	CHCl3: MeOH= 9:1	46.7	
化合物 50	F F NOH	155.5 - 156.5	173	171	0.34	Si02	CHCl3: MeOH= 9:1		25.5
化合物 51	Br N. OH	157.0 - 158.0	229	227	0.42	Si02	CHCl3: MeOH= 9:1	50.2	21.8
化合物	O OH	145.0 - 146.0	181		0.43	Si02	CHCl3: MeOH= 9;1		
化合物 53	Bryon	159.0 - 160.0	271		0.66	SiO2	CHCI3: MeOH= 9;1		
化合物 54	F. N. OH	162.5 - 163.5			0.43	Si02	CHCI3: MeOH= 9:1		

化合物	HN OH	130.5 - 132.0	277	275		0.5	Si02	CHCl3: MeOH= 9:1	31.3	
化合物	и Он	144.0 - 145.5	190	188		0.42	Si02	CHCl3: MeOH= 9:1	50.6	
化合物 57	OH N		193	191		0.22	Si02	Hexane :AcOEt =2:1	59.1	
化合物 58	OH N HN	146.5 - 148.0	257	255		0.21	Si02	Hexane :AcOEt =2:1	99.9	7.1
化合物 59	2 Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z		167	165		0.13	SiO2	Hexane :Ac0Et =2:1	49.0	
化合物	H Z Z D D D D D D D D D D D D D D D D D		181	179		0,15	SiO2	Hexane :AcOEt =2:1		
化合物 61	A A A A A A A A A A A A A A A A A A A		.01	163		0.17	SiO2	Hexane :AcOEt =2:1		
化合物 62	OF Z	·	151	100	-	0.12	Si02	Hexane :AcOEt =2:1	69.5	
化合物 63	OH N OH N		165	163		0.15	Si02	Hexane :AcOEt =2:1	49.3	

	<del></del>			 ,						
化合物 64	OH N			163		0.13	Si02	Hexane :AcOEt =2:1		
化合物 65	OH HN O		167	165		0.08	Si02	Hexane :AcOEt =2:1	59.3	
化合物 66	OH N		181	179		0.10	Si02	Hexane :AcOEt =2:1	41.2	
化合物 67	OH N CI		185	183		0.15	Si02	Hexane :AcOEt =2:1	48.4	
化合物 68	OH F N F F		205	203		0.15	Si02	Hexane :AcOEt =2:1		
化合物 69	OH CI HN		189	187		0.15	Si02	Hexane :AcOEt =2:1	58.7	
化合物70	OH N		249	247		0.15	Si02	Hexane :AcOEt	32.9	
化合物 71	Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z		179	177	-	0.18	Si02	Hexane :AcOEt		
化合物 72	OH N HN	168.0 - 169.0				0.12	SiO2	Hexane :AcOEt		

_	-7
	Ì

						_					
化合物 73	OH HN CI		297		295		0.18	Si02	Hexane :AcOEt =2:1	99,9	
化合物	OH N HN Br		243		241		0.11	Si02	Hexane :Ac0Et =2:1	43.7	
化合物 75	OH N HN B		215		213		0.16	SiO2	Hexane :AcOEt =2:1	46.9	
化合物	OH ON O	·			195		0.06	Si02	Hexane :AcOEt =2:1	. 35.1	
化合物	OH N HN F F F			:	281		0.17	SiO2	Hexane :AcOEt =2:1	49.0	
化合物 78	OH N		197		195		0.03	SiO2	Hexane :AcOEt =2:1	36.3	
化合物 79	F Z Z D D D D D D D D D D D D D D D D D		155		153		0.15	SiO2	Hexane :AcOEt =2:1	35.3	
化合物	OH N HN F CI		239		237		0.32	SiO2	Hexane :Ac0Et	37.2	
化合物 81	O-Z CI		205		203		0.14	SiO2	Hexane :AcOEt	51.3	

化合物	OH N HN Br	133.5 - 134.5	215	213		0.12	Si02	Hexane :AcOEt =2:1	70.9	
	H Z H			:				снсіз:		
化合物 83	+		249			0.46	Si02	MeOH= 9:1		
化合物	F 2 5 m m m		221	219		0.27	Si02	CHCl3: MeOH= 9:1		
化合物	O-N-N-Br		229	227		0.37	Si02	CHCl3: MeOH= 9:1		
化合物 86	H Z H		185	183		0.29	Si02	CHCl3: MeOH= 9:1	58,7	
化合物 87	H Z Z Z		187			0.22	Si02	CHCl3: MeOH= 9:1		
化合物 88	OH NO CI		231	229		0.31	Si02	CHCl3: MeOH= 9:1		
化合物 89	D T T T T T T T T T T T T T T T T T T T		210	208	-	0.32	Si02	CHCl3: MeOH= 9:1		
化合物 90	OH N HN F F		235			0.33	SiO2	CHCl3: MeOH= 9:1	36.5	

				<del>, , , , , , , , , , , , , , , , , , , </del>				
化合物 91	PA A	263		0.27	Si02	CHCl3: MeOH= 9:1	36.6	
化合物 92	OH N HN F	230	228	0.51	Si02	CHCl3: MeOH= 9:1		
化合物 93	OH HA			0.21	Si02	CHCl3: MeOH= 9:1		
化合物 94	OH O. NO	226	224	0.29	Si02	CHCl3: MeOH= 9:1	41.2	
化合物 95	OH O'N	210	208	0.32	Si02	CHCl3: MeOH= 9:1	44.5	
化合物 96	OH Br	335		0,40	Si02	CHCl3: MeOH= 9:1		
化合物 97	OH CI CI	239	237	0.32	Si02	CHCl3: MeOH= 9:1		
化合物 98	OH N N		23/			CHCl3: MeOH=	40.0	
化合物 99	OH N O	185	195	0.21	Si02	9:1 CHCl3: MeOH= 9:1	40.8	

化合物	OH N HZ Br Br		370		368	0.38	Si02	CHCl3: MeOH= 9:1	44.3	
化合物 101	F 2 F 0-		201	·	199	0.24	Si02	CHCl3: MeOH= 9:1	52.4	
化合物 102	QH N Br HN Br		375		373	0.41	SiO2	CHCl3: MeOH= 9;1	44.4	
化合物 103	O H NOH	143.0 - 146.0	227		225	0.21	Si02	CHCl3: MeOH= 9:1		
化合物 104	H Z H		181			0.39	Si02	CHCl3: MeOH= 9:1	31.9	
化合物 105	T Z Z		303		301	0.12	Si02	CHCl3: MeOH= 9:1	46.7	
化合物	. A A		165		163	0.25	Si02	CHCl3: MeOH= 9:1		
化合物	± = ±		196		194	0.37		CHCl3: MeOH=		
化合物 108	F 2-9		231			0.39	SiO2	CHCl3: MeOH= 9:1	36.4	

		<del></del>		<del></del>				·
化合物 109	OH CI	196	194	0.13	Si02	CHCl3: MeOH= 9:1		
化合物 110	OH N HN Et			0.13	Si02	CHCl3: MeOH= 9:1		
化合物 111	OH P	191		0,37	Si02	CHCl3: MeOH= 9:1		
化合物 112	OH HN		160	0.24	Si02	CHCl3: MeOH= 9:1	37.4	
化合物 113	T Z T	196	194	0.08		CHCl3: MeOH= 9:1		
化合物 114	OH HCI		223			CHCl3: MeOH= 9:1		
化合物 115	OH N HN CI CI	239	237			CHCl3: MeOH= 9:1		
化合物 116	OH N	197	195	·		9:1 CHCl3: MeOH= 9:1	-	·
化合物 117	OH N HN Br	249	247		Si02 Si02	9:1 CHCl3: MeOH= 9:1	71.6	

						<del></del> 1					
化合物 118	# Z Z Z		225		223		0.41	SiO2	CHCl3: MeOH= 9:1	-	
110	HN Z HO		225		220		0.41	GIOZ			
化合物 119	<u> </u>		249				0.27	Si02	CHCl3: MeOH= 9:1		:
化合物 120	O-Z H		173		171		0.37	Si02	CHCl3: MeOH= 9:1		
化合物 121	4 2 4 C	166.5 - 167.0			237		0.29	Si02	EtOAc: hexane =1:2	72.0	
化合物	H Z H	106.0 - 107.5	223		221		0.05	Si02	EtOAc: hexane =1:2	94.7	28.9
化合物	HN Z GO	167.0 - 167.5		195	193		0.47	Si02	EtOAc: MeOH	92.7_	
	6 \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \	100.0		133	130		0.47		EtOAc:	<i>32.7</i>	
化合物 124		- 102.0			227		0.12	Si02	hexane =1:2	92.2	354.5
化合物	F F N OH	138.0 - 139.5 (dec.)				·	•		·	67.6	
化合物 126	F NOH	172.5 - 173.0 (dec.)	,							34.9	

			<del></del>							<del></del>	
化合物 127	~ N. OH	137.5 - 138.5		209		207	0.53	Si02 (NH)	EtOAc: MeOH =95:5		
化合物 128	CI O O N-OH	143.0 - 145.0	263				0.26	SiO2	CHCl3: MeOH =9:1	102.0	7.0
化合物 129	N OH	183.0 - 183.5		253	251		0.50	Si02 (NH)	EtOAc: MeOH =95;5		
化合物 130	H. W. OH	155.0 - 156.0	243		241		0.10	Si02	EtOAc: hexane =1:2	116.5	6.9
化合物	O O NON	144.0 - 145.5	229		227		0.09	Si02	EtOAc: hexane =1:2	89.2	26
化合物 132	~~~	122.0 - 123.5							·	117.6	3.9
化合物 133	√√Д <mark>И</mark> ~он	116.5 - 117.5				·				48.6	720
化合物 	C NOH	154.0 - 154.5				·	•			57.4	3625
化合物 135	OH N N		137		135		0.10	Si02	EtOAc: hexane =1:2	49.3	



		 							r	
化合物 136	OH HN OH	243		241		0.17	Si02	EtOAc: hexane =1:2		
化合物 137	OH NO	229		227		0.15	Si02	EtOAc: hexane =1:2		
化合物 	HN HN	297		295	-	0.11	Si02	EtOAc: hexane =1:2	44.0	
化合物 139	HN HO	179		177		0.13	Si02	EtOAc: hexane =1:2	69.7	
化合物	H ₂ N OH		194	192		0.23	Si02 (NH)	AcOEt: EtOH =90:10		
化合物	HN NO H		194	192		0.06	Si02	CHCl3: MeOH =95:5		
化合物 142	HAN NO H		-	219		0.22		AcOEt: EtOH		
化合物 143	PO P		196	194		0.25	Si02	CHCl3: MeOH	37.3	
化合物 144	TZ C		215	213		0.13		CHCI3: MeOH	07.0	

		 r		,						
化合物 145	Z Z Z O			213		0.11	Si02	CHCl3: MeOH =95:5		
化合物 146	F F F HO		235	233	-	0.25	Si02 (NH)	AcOEt		
化合物 147	HN CI CI HO		273	271		0.26	Si02 (NH)	AcOEt		
化合物 148	HO N F F		327	325		0.32	Si02 (NH)	AcOEt		
化合物 149	HO N H N H		265	263		0.34	Si02		36.5	
化合物 150	HN F F		262	260		0.15	Si02	AcOEt		·
化合物	HO N N						Si02		34.1	
化合物	F F CI		203	201	·	0.20	SiO2	AcOEt	108.2	-
152 化合物 153	HO.N.N.N.		255	253		0.28	Si02	AcOEt	39.4	

······		<del></del> 1	 		<del></del>				· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	
化合物	HN HO						SiO2			:
154	HÓ		 237	235		0.24	(NH)	AcOEt		
化合物 155	HO N F F F F		246	244		0.23	Si02 (NH)	AcOEt		
化合物 156	HO,NS,R		327	325		0.32	Si02 (NH)	AcOEt	39.4	
化合物 157	HONNH		277	275		0.28	Si02 (NH)	AcOEt	121.4	
化合物 158	HO.N.		195	193		0.24	Si02 (NH)	AcOEt		
化合物 159	HO.N. N.	·	209	207		0.26	Si02	AcOEt		
化合物	H P H		181	179	,	0.21	SiO2	EtOAc: MeOH		
化合物	N OH	156.0 - 157.0	169		167	-		EtOAc: MeOH	88.6	13.4
化合物 162	S OH	·	183	181		0.49	Si02 (NH)	EtOAc:	62.6	

化合物 163	OH NH		207		205	0.61	Si02 (NH)	EtOAc: MeOH =95:5	40.0	
化合物 164	CI N OH		186		184_	0.55	Si02 (NH)		86.7	
化合物 165	NH N OH		169			0.54	Si02 (NH)	EtOAc: MeOH =95:5	105.7	
化合物 166	L CI		200			0.56	Si02 (NH)	EtOAc: MeOH =95:5		
化合物 167	<b>→</b>		221		219	0.58	Si02 (NH)			
化合物 168	Y - 2-1-2-6		228	226		0.57	Si02 (NH)	EtOAc: MeOH	61.9	
化合物	NH Br NH						Si02 (NH)	EtOAc: MeOH	104.1	
169 化合物 170	Ct No. OH		272 186	270	184	0.57	Si02	EtOAc: MeOH	99.8	
化合物 171	P-F P-F		181		104	0.23	SiO2 (NH)	EtOAc: MeOH	54.1	

			 					,		
化合物 172	OH OH		181			0.21	Si02 (NH)	EtOAc: MeOH =95:5		
化合物 173	HO NOH		181		179	0.30	Si02 (NH)			
化合物	CI NH N-64		202			0.22	Si02 (NH)	EtOAc: MeOH =95:5	62.4	
化合物 175	N OH		193	·	191	0.56	Si02 (NH)		69.9	
化合物 176	P OH		230		228	0.51	Si02 (NH)		67.0	
化合物	Br NH N-OH		244	242		0.53	Si02	EtOAc:	85.4	
化合物 178	NH NH	121.0 - 122.5	193	2.72	191	0.52	Si02	EtOAc: MeOH	91.4	9.0
化合物 179		122.3	179		177	0.54	Si02	EtOAc: MeOH	63.5	
化合物 180	a H, N, OH		206	204		0.59	Si02 (NH)	EtOAc: MeOH		

			 						<del></del> ,	
化合物 181	CI NH NH			227		0.54	Si02 (NH)	EtOAc: MeOH =95:5		
化合物 182	CI		216	214	-	0.56	Si02 (NH)	EtOAc: MeOH =95:5	90.2	
化合物 183	O NH OH	-	209	207		0.50	Si02 (NH)	EtOAc: MeOH =95:5	92.0	
化合物 184	OH OH		255	253		0.48	Si02	EtOAc: MeOH =95:5		
化合物 185	NH N-OH		180	178		0.36	SiO2	EtOAc: MeOH =95:5		
化合物 186	OH OH						SiO2	EtOAc: MeOH		
化合物	N-OH OH		197	195		0.29	SiO2	=95:5 EtOAc: MeOH		
187	NH NH		195	193		0.50	SiO2	EtOAc: MeOH		
188 化合物 189	OH OH	-	223	221		0.50		EtOAc: MeOH	59.1 116.8	



		<del> 1</del>	 					· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	Т	
化合物 190	O N-OH	·	225	223		0.51	Si02 (NH)	EtOAc: MeOH =95:5	44.9	
化合物 191	O NH N-OH		269	267		0.50	Si02 (NH)	EtOAc: MeOH =95:5		
化合物 192	Q-Z-H		230	228		0.56	Si02 (NH)	EtOÁc: MeOH =95:5		
化合物 193	O O O O O O O O O O O O O O O O O O O	٠	209		207	0.52	Si02 (NH)		·	
化合物 194	2 9-2 =	,	197		195	044	Si02 (NH)	EtOAc: MeOH =95:5	67.5	
化合物 195	NH NH	·	197			0.51	Si02 (NH)	EtOAc:		
化合物 196	0 ± 2-6 ± 2-6			•	220		Si02 (NH)	EtOAc: MeOH	46.9	
化合物 197	CI NOH		190	188		0.57	Si02	EtOAc: MeOH		
化合物 198	. NH NH		197			0,50		EtOAc: MeOH	81.8	

			 						1	
化合物 199	O NH N-OH		209	207		0.50	Si02 (NH)	EtOAc: MeOH =95:5	85.6	
化合物 200	Br NH NH OH		274	272		0.50	Si02 (NH)	EtOAc: MeOH =95:5	53.3	
化合物 201	O-NH N-OH		321	319		0.50	Si02 (NH)	EtOAc: MeOH =95:5	70.1	
化合物 202	D Z Z - E		244	242		0.53	Si02 (NH)	EtOAc: MeOH =95:5	31.6	
化合物 203	Q Z T Z-Q		217		215	0.45	Si02	EtOAc:	51.1	-
化合物 204	но дом он				179	-	Si02	EtOAc: MeOH	J	
化合物	но по		181			0.30	SiO2	=95:5 EtOAc: MeOH		
化合物	2 Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z	,	167		165	0.25	Si02	EtOAc: MeOH		-
206 化合物 207	но	138.0 - 140.0	217		179	0.49	Si02	EtOAc: MeOH	90.7	11.6

化合物 208	0 z-ō			253	251	0.53	Si02 (NH)	EtOAc: MeOH =95:5		
化合物 209	HO NH	169.5 - 170.0		167	165	0.27	Si02 (NH)	EtOAc: MeOH =95:5	102.2	151,6
化合物 210	Br F N-OH			313	311	0.58	Si02 (NH)	EtOAc: MeOH =95:5	78	
化合物 211	F Z Z W		183		181	0.35	SiO2	CHCl3: MeOH =9:1		
化合物 212	H Z Z 0-		251		249	0.35	Si02	CHCl3: MeOH =9:1		
化合物 213	H H H H H H H H H H H H H H H H H H H		279			0.15	Si02	CHCI3: MeOH		
化合物 214	3 2 4 9		181		179	0.12		CHCl3: MeOH	31.9	
化合物 215	OH F F F				225	0.25	Si02	CHCl3: MeOH	36.1	
化合物 216	F 2 2 4				167	0.31	Si02	CHCI3: MeOH	200	

<del></del>	<del></del>		<del></del>	<del></del>	<del>, -</del>	<del></del>		
化合物 217	OH 2HCI	253		0.4	Si02	CHCl3: MeOH =9:1		
化合物 	H Z H	194		0.08	Si02	CHCl3: MeOH =9:1		
化合物 219	OH N HN F	221	219	0.38	Si02	GHCl3: MeOH =9:1		
化合物 220	OH N HN	176	174	0.28	Si02	CHCl3: MeOH =9:1		
化合物 221	OH N	193	191	0.35	Si02	CHCl3: MeOH =9:1		
化合物 222	OH N HN CI		225	0.29	Si02	CHCl3: MeOH =9:1		
化合物 223	OH N HN S	290	288	0.34	Si02	CHCl3: MeOH =9:1	52.2	
化合物 224	OH N HN SFF	237	235	0.31	Si02	CHCl3: MeOH =9:1	47.1	
化合物 225	OH CI	343	341	0.05	Si02	CHCl3: MeOH =9:1		

	OU										
	ОН N										
	HN.										
11-0	S								CHCI3: MeOH		
化合物 226			277		275		0.37	Si02	_=9:1		
							J.J.				
1 1	ОН									i	
	ÓH ÓH										
1 1	NH	139.0									
化合物		-									
227	// O -	141.0	191		189		0.31	Si02	AcOEt	117.8	39.7
	он Ри										
	HN										
11. 1	$\hookrightarrow$								EtOAc:		
化合物 228	<b>~</b> ~~				267		0.15	Si02	hexane =1:2	72.0	
					20,		0	CIUL		,	
	N ₂										
		194.0							CHCI3:		
化合物	N OH	-							MeOH		
229	Н	195.0	238		236		0,34	Si02	=9:1	99.3	16.0
						:					
	<b>О</b> Н										
	<b>₽</b> Ň										
//	HN	165.0							EtOAc:		
化合物 230		165.5	181		179		0.07	Si02	hexane =1:2		
	QН	700.0									
	) ₽N	1									
	HN.										
		168.5	ŀ						EtOAc:		
化合物		-		:			,		hexane	_	
231	<u> </u>	169.0	191	-	189		0.16	Si02	=1;2	92.9	196.5
				,				l			
	Ω CH ₂										
	H ₃ C CH ₃	4									
化合物	N-OH	154.0									
化合物 232		155.0								86.0	6.6
	OH N								1		
	HIN					"	<b>-</b>		-		
								I			
		118.0							EtOAc:		
化合物		-						0.00	hexane	07.5	
233		119.5	227		225	<b></b>	0.10	<u>Si02</u>	=1:2	87.5	51.9
	oH C		l				1				Ì
	<b>)</b> ] .							]	5404		
化全物	HŇ	111.0							EtOAc: hexane		
化合物 234		113.0	213		211	L	0.15	Si02	=1:2	74.1	<u> </u>

				<del></del>		 <del></del>		<del></del>		
化合物 235	OH N HN HN Br	167.5 - 168.0	•		263	0.13	Si02	EtOAc: hexane =1:2	77.8	5915 <u>.</u> 9
化合物 236	N NOH	130.5 - 131.5								
化合物 237	H_N-OH	197.5 - 198.0			237	0.17	Si02	EtOAc: hexane = 1:2	96.6	26.2
化合物 	H, oh	142.5 - 144.0	177		175	0.12	Si02	EtOAc: hexane =1:2	101.6	30.0
化合物 239	H. OH	182.5 - 183.0								4078
化合物 240	OH NOH	-	227		225	0.15	Si02	EtOAc: hexane =1:2		
化合物 241	OH N	:	243			0.15	SiO2	EtOAc: hexane =1:2		
化合物 242	HO		187		185	0.13		EtOAc:	50.6	
化合物 243	OH HN		213		211	0.11		EtOAc:		

		PCT/JP00/07694
61	•	

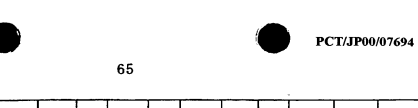
	a 1	 								
化合物 244	O N N OH		330	328	328_	0.49	SiO2	CHCl3: MeOH =95:5	32.7	
化合物 245	HN N-OH		276	274	274	0.38	Si02 (NH)	AcOEt: EtOH =90:10	55.4	
化合物 246	HN OH		220	218	218	0.22	Si02	CHCl3: MeOH =95:5		
化合物 247	HN NO H		193	191	191	0.15	Si02	CHCl3: MeOH =95;5		
化合物 248	HN NH		206	204		0.64	Si02	AcOEt: EtOH =90:10		
化合物 249	HZ OH		206	204		0.6	Si02	AcOEt: EtOH ≃90:10		
化合物 250	HO.N. H. O.		306	304	304		Si02 (NH)	AcOEt: EtOH		
化合物 251	D O O O D D D D D D D D D D D D D D D D		302	300	300	0.3	Si02	CHCI3: MeOH		
化合物 252	2			295		0.24		CHCl3: MeOH =95:5		

	O S									
					1					
化合物	HN )  N						Si02	AcOEt: EtOH		
253	N.OH	 	216	214	214	0.27	(NH)	=90:10		
								A - OF4:		İ
化合物	N OH					0.50	Si02	AcOEt: EtOH		
254	<u> </u>			233		0.56	(NH)	=90:10		
	-0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0									
								AcOEt:		
化合物 255	,		354	352	352	0.57	Si02	EtOH =90:10		
	م الم									
化合物	NH							CHCI3: MeOH		
256	HO'Ñ			321		0.28	Si02	=95:5		
化合物	¥ 3							CHCI3: MeOH		
257	F . 0		388	386	386	0.15	Si02	<b>=95:5</b>		
	So									
	HN					İ		CHCI3:		
化合物 258	N.OH		225	223	223	0.08	Si02	MeOH =95:5		·
	H _s o									
	°									
化合物	NH						Si02	AcOEt: EtOH		
化合物 259	но-ү	ļ	244	242		0,33	(NH)	=90:10	52.8	
	N ₋									
·	NIL									
化合物	ОН N							CHCI3: MeOH		
260	OH OH	 ļ	177	175	175	0.21	Si02	=95:5	<del></del>	
	, H		1							
	NH							CHCI3:		
化合物 261	ÓН Й		178	176	176	0.04	Si02	MeOH		
	**************************************	 ·	<del></del>			, 0,04	1-102	, ,,,,,,,	·	

- (1	
,,	

10-2-1-1-1-1-1-1-1-1-1-1-1-1-1-1-1-1-1-1		176		174	0.03	SiO2	CHCl3: MeOH =95:5		
B		389	387	387	0.26	Si02	CHCl3: MeOH =95:5		
ON OH		311	309	309	0.25	SiO2	CHCI3: MeOH =95:5		
Br N-OH		295		293	0.19	SiO2	CHCl3: MeOH =95:5		
Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z		317	315		0.24	Si02	CHCl3: MeOH =95:5		
OI NOH	-						CHCi3: MeOH		
CA CA CA CA CA CA CA CA CA CA CA CA CA C		200		007			CHCl3: MeOH		
, OH					t.		CHCl3: MeOH		
O NH							CHCI3: MeOH		
			389  389  389  311  Br A OH  295  A OH  SAN OH	OH 176  389 387  389 387  311 309  317 315  317 315  317 315  317 315	OH 176 174  389 387 387  389 387 387  311 309 309  317 315  317 315  OH 299 297 297	Br	389 387 387 0.26 Si02    NH	THE STATE OF THE STATE OF THE STATE OF THE STATE OF THE STATE OF THE STATE OF THE STATE OF THE STATE OF THE STATE OF THE STATE OF THE STATE OF THE STATE OF THE STATE OF THE STATE OF THE STATE OF THE STATE OF THE STATE OF THE STATE OF THE STATE OF THE STATE OF THE STATE OF THE STATE OF THE STATE OF THE STATE OF THE STATE OF THE STATE OF THE STATE OF THE STATE OF THE STATE OF THE STATE OF THE STATE OF THE STATE OF THE STATE OF THE STATE OF THE STATE OF THE STATE OF THE STATE OF THE STATE OF THE STATE OF THE STATE OF THE STATE OF THE STATE OF THE STATE OF THE STATE OF THE STATE OF THE STATE OF THE STATE OF THE STATE OF THE STATE OF THE STATE OF THE STATE OF THE STATE OF THE STATE OF THE STATE OF THE STATE OF THE STATE OF THE STATE OF THE STATE OF THE STATE OF THE STATE OF THE STATE OF THE STATE OF THE STATE OF THE STATE OF THE STATE OF THE STATE OF THE STATE OF THE STATE OF THE STATE OF THE STATE OF THE STATE OF THE STATE OF THE STATE OF THE STATE OF THE STATE OF THE STATE OF THE STATE OF THE STATE OF THE STATE OF THE STATE OF THE STATE OF THE STATE OF THE STATE OF THE STATE OF THE STATE OF THE STATE OF THE STATE OF THE STATE OF THE STATE OF THE STATE OF THE STATE OF THE STATE OF THE STATE OF THE STATE OF THE STATE OF THE STATE OF THE STATE OF THE STATE OF THE STATE OF THE STATE OF THE STATE OF THE STATE OF THE STATE OF THE STATE OF THE STATE OF THE STATE OF THE STATE OF THE STATE OF THE STATE OF THE STATE OF THE STATE OF THE STATE OF THE STATE OF THE STATE OF THE STATE OF THE STATE OF THE STATE OF THE STATE OF THE STATE OF THE STATE OF THE STATE OF THE STATE OF THE STATE OF THE STATE OF THE STATE OF THE STATE OF THE STATE OF THE STATE OF THE STATE OF THE STATE OF THE STATE OF THE STATE OF THE STATE OF THE STATE OF THE STATE OF THE STATE OF THE STATE OF THE STATE OF THE STATE OF THE STATE OF THE STATE OF THE STATE OF THE STATE OF THE STATE OF THE STATE OF THE STATE OF THE STATE OF THE STATE OF THE STATE OF THE STATE OF THE STATE OF THE STATE OF THE STATE OF THE STATE OF THE STATE OF THE STATE OF THE STATE OF THE S	389 387 387 0.26 Si02 =95.5  CHCI3: MeOH =95.5  311 309 309 0.25 Si02 =95.5  CHCI3: MeOH =95.5  CHCI3: MeOH =95.5  CHCI3: MeOH =95.5  CHCI3: MeOH =95.5  CHCI3: MeOH =95.5  CHCI3: MeOH =95.5  CHCI3: MeOH =95.5  CHCI3: MeOH =95.5  CHCI3: MeOH =95.5  CHCI3: MeOH =95.5  CHCI3: MeOH =95.5  CHCI3: MeOH =95.5  CHCI3: MeOH =95.5  CHCI3: MeOH =95.5  CHCI3: MeOH =95.5  CHCI3: MeOH =95.5  CHCI3: MeOH =95.5  CHCI3: MeOH =95.5  CHCI3: MeOH =95.5  CHCI3: MeOH =95.5

			 					r	<del></del>	
化合物 271	HO. N. N. N. N. N. N. N. N. N. N. N. N. N.		288	286	286	0.37	Si02 (NH)	AcOEt		
化合物 272	HO.N.		274	272	272	0.33	SiO2	AcOEt		
化合物 273	HO, N N F F	165.0  167.0	271	269	269		Si02	AcOEt	89.2	96.8
化合物 274	HO.N. Br		303	301	_301		SiO2	AcOEt	94.5	
化合物 275	HO.N=N		261	259	259	0.16	Si02 (NH)	AcOEt		
化合物 276	HO.N NH CI	207.0 - 207.5	304	302	302	0,16	Si02 (NH)	AcOEt	71.8	55.9
化合物 277	HO N N		257	255	255	0.22	Si02 (NH)	AcOEt	76.4	
化合物 278	HO NH		256	254			Si02	AcOEt	65.3	
化合物 279	HO.N=N CI		334	332	332	0.21	Si02 (NH)		42.8	



	·	 								
化合物 280	+O+N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N-N		337	335	335	0.21	Si02 (NH)	AcOEt		
化合物	H. H. H.		250	0.40	0.40		Si02			
281		•	350	348	348	0.21	(NH)	AcOEt	50.9	
化合物 282	но		282		280	0.17	Si02 (NH)	AcOEt	122.9	
化合物 283	HO,N=N-N.		252	250	250	0.16	Si02 (NH)	AcOEt	62.6	
化合物 284	HO, No HO CI		286	284	284	016	SiO2	AcOEt		
化合物 285	HON HON		302	300	300		SiO2	AcOEt	٠	
	HN		289	287	287		SiO2	AcOEt		
化合物 287	HONNIN		289	287	287	0.17	SiO2	AcOEt		
化合物 288	HO.N.		208	206	206		Si02 (NH)			

		į		PC	T/ <b>JP</b> 00	/07694
6	6		•			

化合物 289	HO.N=N		221	219	219	0.13	Si02 (NH)	AcOEt		
化合物 290	N H-N-OH		212	210	210	0.42	Si02 (NH)	EtOAc: MeOH =95:5		
化合物 291	CI NH		222	220	220	0.48	Si02 (NH)	EtOAc: MeOH =95:5		
化合物 292	N H N OH		188	186	186	0.36	Si02 (NH)	EtOAc: MeOH =95:5		
化合物 293	N OH		220	218	218	0.59	Si02 (NH)			
化合物 294	OH NH	162.0 - 162.5	220		218	0.47	Si02 (NH)	EtOAc: MeOH =95:5	103.2	4.9
化合物 295	The property of		202		200	0.37	Si02	EtOAc:	73.8	
化合物 296	N-N-OH		229		227	0.41	Si02 (NH)	EtOAc: MeOH		
化合物 297	N NOH		188		186	0.35	Si02	EtOAc:	71.1	

14
'4
'1
,

					······						
化合物 298	NH Z-OH			203		201	0.33	Si02 (NH)	EtOAc: MeOH =95:5		
化合物 299	O.N.OH			232	230	230	0.40	Si02 (NH)	EtOAc: MeOH =95:5		
化合物 300	Q-Z-Z-T-5-5	182.0 - 182.5		222		220	0.44	SiO2 (NH)	EtOAc: MeOH =95:5	96.3	5.7
化合物 301	0-N-N-H-N-H-N-H-N-H-N-H-N-H-N-H-N-H-N-H-		٠	208		206	0.36	Si02 (NH)	EtOAc: MeOH =95:5	62.1	
化合物 302	CI N OH	177.5 - 178.0		257		255	0.47	Si02 (NH)	EtOAc: MeOH =95:5	96.5	1.9
化合物 303	10-V-1-V-1-V-1-V-1-V-1-V-1-V-1-V-1-V-1-V			249	247	247		Si02 (NH)	EtOAc: MeOH		
化合物 304	O TO TO TO TO TO TO TO TO TO TO TO TO TO			205	203		i	Si02 (NH)	EtOAc: MeOH	68.5	
化合物	HO S N N OH			245	203	243	*	SiO2	EtOAc: MeOH	00.0	·
305 化合物 306	OH Z H			243	216	243		Si02	CHCI3: MeOH		

		<del></del>		<del>,</del>				
化合物 307	HCI HN N-OH	201		0.40	Si02	CHCl3: MeOH =9:1		•
化合物 308	HO-N-N	332	330	0.08	Si02	CHCI3: MeOH =9:1		
化合物 309	OH N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	194		0.17	Si02	CHCl3: MeOH =9:1		
化合物 310	H Z Z D	316	314	0.25	Si02	CHCl3: MeOH =9:1	·	
化合物 311	H A A A A A A A A A A A A A A A A A A A	344	342	0.25	Si02	CHCl3: MeOH =9:1		
化合物 312	HA SO PH HAD	315		0.15	Si02	CHCl3: MeOH =9:1		
化合物 313	OH N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	286	284	0.25	Si02	CHCl3: MeOH =9:1		
化合物 314	± ₹ ₹ ₩ ₩ ₩ ₩ ₩ ₩ ₩ ₩ ₩ ₩ ₩ ₩ ₩ ₩ ₩ ₩ ₩	290		0.38		CHCl3: MeOH =9:1		
化合物 315	OH OS S	371	369	0.48	Si02	CHCl3: MeOH =9:1	50.7	

·										
化合物 316	HON-OH	144.0 - 146.0	195		193	0.09	Si <b>0</b> 2	Hexane : AcOEt =2:1	97.9	24.0
化合物 317	O NH NH NH NH	132.0 - 133.0		195		0.51	SiO2 (NH)	EtOAc: MeOH =95:5	93.8	3.5
化合物 318	· O O O O O O O O O O O O O O O O O O O	136.5 - 137.5	209		207	0.09	SiO2	Hexane :AcOEt =2:1		9.9
化合物 319	OH CONTRACTOR OF THE CONTRACTO	126.0 - 127.0	223	-	221	0.13	Si02	Hexane :AcOEt =2:1	99.9	3.8
化合物 320	O-F P	125.0 - 126.0	237		235	0.11	Si <b>02</b>	Hexane :AcOEt =2:1	92.5	1.3
化合物 321	OH 2 N	121- 122.5	251		249	0.36	SiO2 (NH)	AcOEt	99.9	3.7
化合物 322	\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\		265		263	0.36	SiO2	AcOEt	117.5	
化合物 323	~~~~°C ₄ ~o+	128.0 - 130.0	279		277	0.12	Si02	Hexane :AcOEt		25.9
化合物 324	YOU NH	148.5 - 149.5			221			AcOEt	99	3.7

化合物 325	Y OH NH	123.0 - 125.0	237		235	0.23	SiO2	AcOEt	106	2.6
化合物 326	OH OH		237		235	0.35	SiO2 (NH)	AcOEt	110.8	
化合物 327	OH NH			237	235	0.35	SiO2 (NH)	AcOEt	110.1	
化合物 328	OH OH		233		221	0.33	SiO2 (NH)	AcOEt	121.4	
化合物 329	NH OH OH	127.0 - 128.0		221	219	0.33	SiO2 (NH)	AcOEt	121.1	0.7
化合物 330	OH OH	122.0 - 124.0	207		205	0.33	SiO2	AcOEt	118.8	2.4
化合物 331	OH NH	139.0 - 139.5	٠	219	217		SiO2	AcOEt	118.8	3.2
化合物 332	OH OH	169.5 - 170.0	233	2.10	231		SiO2		110.6	2.1
化合物 333	NH OH OH	171.5 - 172.0			203	0.3	SiO2		119.3	2.2

OH NH	125.0 - 126.0	221				0.23	SiO2	AcOEt	105	3.2
OH NH	139.0 - 141.0	205				0.23	SiO2	AcOEt	110	1.4
NH OH	142.5 - 146.0	207		205		0.31	SiO2 (NH)	AcOEt	117.6	3.2
OH NH	135.0 - 136.5	219		217		0.31	SiO2 (NH)	AcOEt	119.4	2.1
OH NH	100.0 - 102.0	<u>221</u>			219	0.33	SiO2 (NH)	AcOEt	119.8	0.9
Ch~oCh H~voH	113.5 - 114.5	250		248		0.11	SiO2	AcOEt	88	124.2
OH NH	157.5 -158				-				97.4	3.0
CANON OH	129.5	263		261	-	0.23	SiO2	AcOF+		1.2
NO NO NO NO NO NO NO NO NO NO NO NO NO N	174.5 - 175.5	200	·	201		0.23	0.02	AUGEL	98.5	5.3
		126.0  OH NH 139.0 141.0  OH NH 142.5 146.0  OH NH 100.0 102.0  OH NH 100.0 102.0  OH NH 113.5 114.5  OH NH 100.0 102.0  OH NH 113.5 114.5  OH NH 113.5 114.5  OH NH 113.5 114.5  OH NH 113.5 114.5  OH NH 113.5 114.5  OH NH 113.5 114.5  OH NH 113.5 114.5  OH NH 113.5 114.5  OH NH 113.5 114.5  OH NH 113.5 114.5  OH NH 1174.5   OH NH 139.0 141.0 205  OH NH 142.5 146.0 207  OH NH 100.0 102.0 221  OH NH 100.0 102.0 221  OH NH 100.0 102.0 221  OH NH NH 100.0 102.0 221	OH NH 139.0 OH NH 142.5 146.0 207 OH NH 135.0 OH NH 100.0 102.0 221 OH NH 113.5 OH NH 113.5 OH NH NH 114.5 250 OH NH NH 157.5 OH NH NH NH 157.5 OH NH NH NH 157.5 OH NH NH 129.5 OH NH NH 174.5 OH NH NH 174.5 OH 174.5 OH 174.5	OH 139.0 141.0 205 OH 142.5 146.0 207 205 OH 135.0 136.5 219 217 OH 102.0 221 OH NH 157.5 114.5 250 248 OH NH NH NH NH NH NH NH 157.5 158 C63 263 261	OH 139.0 141.0 205 141.0 205 141.0 205 141.0 205 141.0 205 141.0 205 141.0 205 141.0 205 141.0 205 141.0 205 141.0 205 141.0 207 205 141.0 205 141.0 205 141.0 205 141.0 205 141.0 205 141.0 205 141.0 205 141.0 205 141.0 205 141.0 205 141.0 205 141.0 205 141.0 205 141.0 205 141.0 205 141.0 205 141.0 205 141.0 205 141.0 205 141.0 205 141.0 205 141.0 205 141.0 205 141.0 205 141.0 205 141.0 205 141.0 205 141.0 205 141.0 205 141.0 205 141.0 205 141.0 205 141.0 205 141.0 205 141.0 205 141.0 205 141.0 205 141.0 205 141.0 205 141.0 205 141.0 205 141.0 205 141.0 205 141.0 205 141.0 205 141.0 205 141.0 205 141.0 205 141.0 205 141.0 205 141.0 205 141.0 205 141.0 205 141.0 205 141.0 205 141.0 205 141.0 205 141.0 205 141.0 205 141.0 205 141.0 205 141.0 205 141.0 205 141.0 205 141.0 205 141.0 205 141.0 205 141.0 205 141.0 205 141.0 205 141.0 205 141.0 205 141.0 205 141.0 205 141.0 205 141.0 205 141.0 205 141.0 205 141.0 205 141.0 205 141.0 205 141.0 205 141.0 205 141.0 205 141.0 205 141.0 205 141.0 205 141.0 205 141.0 205 141.0 205 141.0 205 141.0 205 141.0 205 141.0 205 141.0 205 141.0 205 141.0 205 141.0 205 141.0 205 141.0 205 141.0 205 141.0 205 141.0 205 141.0 205 141.0 205 141.0 205 141.0 205 141.0 205 141.0 205 141.0 205 141.0 205 141.0 205 141.0 205 141.0 205 141.0 205 141.0 205 141.0 205 141.0 205 141.0 205 141.0 205 141.0 205 141.0 205 141.0 205 141.0 205 141.0 205 141.0 205 141.0 205 141.0 205 141.0 205 141.0 205 141.0 205 141.0 205 141.0 205 141.0 205 141.0 205 141.0 205 141.0 205 141.0 205 141.0 205 141.0 205 141.0 205 141.0 205 141.0 205 141.0 205 141.0 205 141.0 205 141.0 205 141.0 205 141.0 205 141.0 205 141.0 205 141.0 205 141.0 205 141.0 205 141.0 205 141.0 205 141.0 205 141.0 205 141.0 205 141.0 205 141.0 205 141.0 205 141.0 205 141.0 205 141.0 205 141.0 205 141.0 205 141.0 205 141.0 205 141.0 205 141.0 205 141.0 205 141.0 205 141.0 205 141.0 205 141.0 205 141.0 205 141.0 205 141.0 205 141.0 205 141.0 205 141.0 205 141.0 205 141.0 205 141.0 205 141.0 205 141.0 205 141.0 205 141.0 205 141.0 205 141.0 205 141	OH 139.0 221 0.23  OH 141.0 205 0.23  OH 142.5 146.0 207 205 0.31  OH NH 135.0 136.5 219 217 0.31  OH NH 100.0 102.0 221 219 0.33  OH NH 113.5 144.5 250 248 0.11  OH NH 157.5 158	126.0 221 0.23 SiO2  OH NH 139.0 141.0 205 0.23 SiO2  OH NH 142.5 146.0 207 205 0.31 (NH)  OH NH 100.0 102.0 221 219 0.33 (NH)  OH NH 100.0 102.0 221 219 0.33 (NH)  OH NH 113.5 114.5 250 248 0.11 SiO2  OH NH 157.5 114.5 250 248 0.11 SiO2  OH NH 157.5 114.5 250 248 0.11 SiO2	126.0 221 0.23 SiO2 AcOEt  OH  NH  139.0 141.0 205 0,23 SiO2 AcOEt  OH  NH  142.5 146.0 207 205 0,31 (NH) AcOEt  OH  NH  135.0 136.5 219 217 0,31 (NH) AcOEt  OH  NH  100.0 102.0 221 219 0,33 (NH) AcOEt  OH  NH  113.5 114.5 250 248 0,11 SiO2 AcOEt  OH  NH  NH  157.5 -158  174.5 -133 263 261 0,23 SiO2 AcOEt	126.0 221 0.23 SiO2 AcOEt 105  OH 139.0 141.0 205 0.31 SiO2 AcOEt 110  OH 142.5 146.0 207 205 0.31 SiO2 AcOEt 117.6  OH 135.0 136.5 219 217 0.31 SiO2 AcOEt 119.4  OH 100.0 102.0 221 219 0.33 SiO2 AcOEt 119.8  OH 13.5 114.5 250 248 0.11 SiO2 AcOEt 119.8  OH 13.5 114.5 250 248 0.11 SiO2 AcOEt 119.8  OH 157.5 158 263 261 0.23 SiO2 AcOEt 104	

4	
4	j.
7	
	~.

化合物 343	H. W. OH	166.5 - 167.0						84.5	3.3
化合物 344	H NO CHANGE	180- 180.5	244		0.12	SiO2	AcOEt	107	37.5
化合物 345	N-O-CAMPON OH	159.5 -161	244		0.14	SiO2	AcOEt	101	23.1
化合物 346	`o^o Chyon'oH	104.0 - 107.0						106.2	8.9
化合物 347	ON ON ON ON OH	80.5- 81.5	255	253	0.18	SiO2	AcOEt	105	3.7
化合物 348	OH NAME OF THE PROPERTY OF THE	128.5 - 129.5	267	265	0.21	SiO2	AcOEt	103	3.4
化合物 349	H N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	152.5 - 153.0	271	269			AcOEt	100	1.6
化合物 350	OH NH	168.0 - 168.5					AcOEt	91	1.4
化合物 351	OH NH		252	250			AcOEt	89	

73	•	

				 	<del></del>					
化合物	OH OH	158.5								
352		159.5	233			0.2	SiO2	AcOEt	97	4.6
-	OH NH									
化合物		158.0								
353	s~o~	160.0	278	 276		0.14	SiO2	AcOEt	105	3.7
化合物	OH NH	113.0								
354		114.0	239	 237		0.23	SiO2	AcOEt	106	3.0
化合物 355	OH ZH	141.0 - 142.0	266	264		0.14	SiO2	AcOEt	107	5.9
333		142.0	200	207		0	<u> </u>	710022	101	
化合物 356	OH ZE OH	141.0 - 142.5	207			0.23	SiO2	AcOEt	102	2.6
化合物			204	000			S:O3	AcOEt	98	
化合物	OH NH	138.0	264	262						24
358	<u>~"</u>	139.5	272	 270		U.14	5102	AcOEt	103	3.1
化合物 359	OH N NH OH N	132.5 - 134.5	290	288		0.2	SiO2	AcOEt	102	1,4
化合物 360	NH NH		279	277		0.22	SiO2	AcOEt		

			г			 				
化合物 361	OH N NH	104.0								
301	ОН	106.0	241	_	239	0.22	SiO2	AcOEt	106	2.1
化合物 362	NH NH	156.0 - 157.0	244		,	0,11	SiO2	AcOEt	106	2.1
化合物 363	OH NH	154.0 - 155.0	272		270	0.11	SiO2	AcOEt	105	0.78
化合物 364	OH NH	136.5 - 137.5	295		293	0.21	SiO2	AcOEt	104	2.0
化合物 365	OH NH	143.5 - 145.0	287		285	0.19	SiO2	AcOEt	105	1,4
化合物 366	N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	188.0 - 189.0	272			0.09		AcOEt	105	1,2
化合物 367	OH NH	165.0 - 166.0								
化合物	OH NH	165.5						AcOEt	103	2.1
368	OH NH	166.0 146.5	233			0.19	SiO2	AcOEt	96	2.5
化合物 369	<b>Y</b> "	149.0	258			0.16	SiO2	AcOEt	105	3.1



	OL .		· ·					]			
化合物 370	NH OH							SiO2			
370			263	263	261	261	0.33	(NH)	AcOEt	113.7	
化合物 371	OH OH	93.0- 94.0	239	239	237	237	0.31	SiO2 (NH)	AcOEt	110.4	0.9
化合物 372	OH OH			271	269	269	0.31	SiO2 (NH)	AcOEt	100.5	
化合物 373	ON OH	97.0- 99.0		253	251	251	0.31	SiO2 (NH)	AcOEt	115,3	0.8
化合物 374	OH NH		331	331	329	329	0.3	SiO2		119.1	
化合物 375	OH NH			301	299	299	0.3	SiO2 (NH)	AcOEt	117.7	
化合物 376	OH N NH			336	333	334	0.3	SiO2			
化合物 377	OH N NH			336	334	334	0.3	SiO2		107.4	
化合物 378	OH NH			295	293	293	0.3	SiO2		102.4	

				<del>,</del>	,						
化合物 379	OH NH			287	285	285	0.27	SiO2 (NH)	AcOEt	105.4	
化合物 380	OH NH			291	289	289	0.26	SiO2 (NH)	AcOEt	118.9	
化合物 381	QH NH NH			285	283	283	0.27	SiO2 (NH)	AcOEt	116.0	
化合物 382	oh oh	153.0 - 153.5		273			0.26	SiO2	AcOEt	122.5	3.1
化合物 383	OH NH			257	255	255		SiO2	AcOEt		5
化合物	E NH	167.0						SiO2		116.2	
384 化合物 385	CI NH	167.5		279	277		0.27	(NH) SiO2	AcOEt	117,3	2.8
385 化合物	CI CO CONTRACTOR OF THE CONTRA			312	310	310	0.27	(NH) SiO2	AcOEt	109.0	
386	OH NH	163.0		347	345		0.27	(NH)	AcOEt	105.2	
化合物 387	3	- 164.0	289	289			0.27	SiO2 (NH)	AcOEt	97.8	0.9



		<del></del>	$\overline{}$				T				
	OH OH	;									
化合物 388	O'CO'C			335	333	333	0.27	SiO2 (NH)	AcOEt	96.2	
	ÓH ÓH		·		333	555	<u> </u>		,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,	50,2	
11. △\$tm	NH	167.0						SiOa			
化合物 389	6	167.5		273		271	0.31	SiO2 (NH)	AcOEt	105.5	1.6
化合物	OH NH	152.5	•	•				SiO2			
390		153.5		273		271	0.31	(NH)	AcOEt	112.8	2.7
化合物 391	OH NH	161.5 - 162.0		257	255	255	0.31	SiO2 (NH)	AcOEt	113.4	2.4
化合物 392	OH NH	165.5 - 166.0	261	261	259		0.31	SiO2 (NH)	AcOEt	109.6	2.4
化合物 393	======================================	143.0 - 146.0		268	266	266	0.26	SiO2	AcOEt	124.3	1.1
化合物 394	OH NH	144.0 - 145.0	325	303		301	0.27	SiO2			3.9
化合物 395	OH NH	178.0 - 178.5	,	303		301	*	SiO2		111.6	2.1
化合物 396	OH NH	170.3	323	301	321	299	0.29	SiO2 (NH)		102.7	<u>.</u> 4

			<del>,</del>		,						
化合物 397	OF SHA			319			0.29	SiO2	AcOEt	99.3	
化合物	~v~o~o~o~hH						0.23	SiO2	7.002	33.0	
398	о́н ~		296	296	294	294	0.29	(NH)	AcOEt	95.2	2.4
化合物 399	, NO NH	118- 120	224	224	222	222	0.31	SiO2 (NH)	AcOEt	102.3	98
化合物 400	P OH OH	115.0						SiO2			48.7
400	\ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \	100.0	238	238		236	0.29	(NH)	AcOEt	116.9	37.6
化合物 401	_N	102.0	252	252	250	250	0.29	SiO2 (NH)	AcOEt	117.4	
化合物 402	NH OH	95.0- 96.0	280	280	278	278	0.29	SiO2 (NH)	AcOEt	118.8	18,7
	OH NH	101.5									
化合物 403	OH OH	102.0	266	266	264	264	0.32	SiO2 (NH)	AcOEt	118.3	28.5
化合物 404	, o o o o o	57.5 <del>-</del> 59.0	268	268	266	266	0.29	SiO2 (NH)	AcOEt	114.9	115.6
ar sa	OH NH										
化合物 405			314	314	312	312	0.33	SiO2 (NH)	AcOEt	116.0	

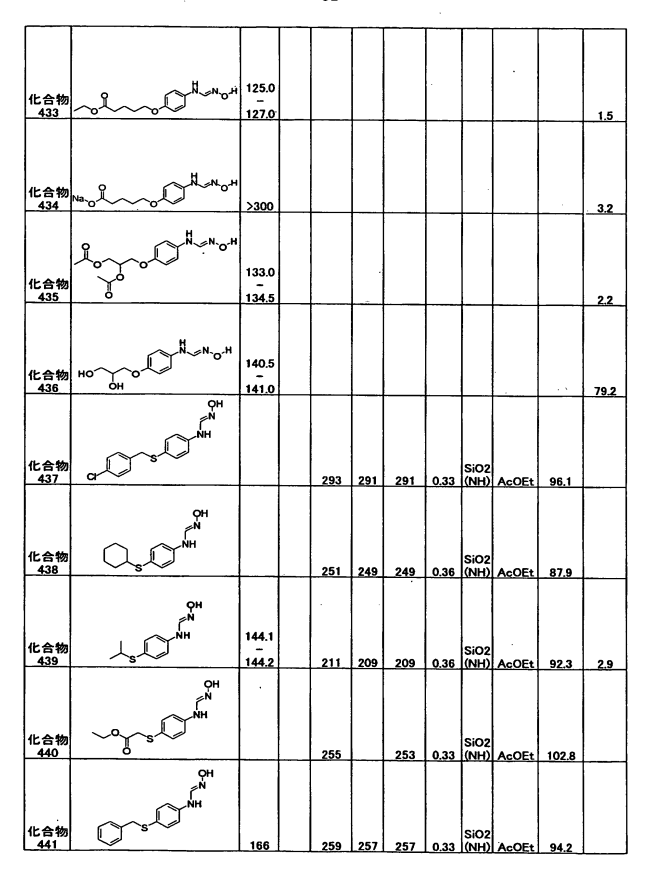
1

'n⇒ ⟨►µ∼ν-οн										- 1
N NO			359	357	357	0.29	SiO2 (NH)	AcOEt	73.7	
OH NH	127.5 - 129.5	264	264	262	262	0.29	SiO2 (NH)	AcOEt	94.3	4.9
OH NH	177.0 - 177.5	278	278	276	276	0.29	SiO2 (NH)	AcOEt	103.0	4.2
HZ Z-O	145.0		223	221	221		SiO2		113.2	6.7
H N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	153.0						SiO2			1.0
OH OH	150.5 -	646					SiO2			
OH OH	130.0						SiO2			. 3.1
QH N N N	112.0 -	260				,	SiO2			1.5
OH NH	132.0 -						SiO2			1.0
		OH NNH 127.5 129.5  OH NNH 177.0 177.5  OH NNH 145.0 146.0  OH NNH 150.5 151.5  OH NNH 130.0 130.5  OH NNH 130.0 130.5	OH NH 127.5 129.5 264  OH NN 177.0 177.5 278  OH NN 145.0 146.0  OH NH 150.5 151.5 246  OH NN 130.0 130.5 260  OH NN 112.0 113.0 12.0 113.0	OH NH 127.5 264 264  OH NH 177.0 278 278  OH NH 145.0 223  OH NH 150.5 151.5 246 246  OH NH 130.0 260  OH NH 130.0 260  OH NH 130.0 260	OH NH 127.5 129.5 264 264 262  OH NH 145.0 146.0 223 221  OH NH 150.5 151.5 246 246 244  OH NH NH 130.0 130.5 260 260 258  OH NH NH 112.0 130.5 260 260 258  OH NH NH 130.0 227 225	OH 127.5   264 264 262 262   262   277.5   278 278 278 278 278 278   276 276   276   276   276   276   276   276   276   276   276   276   276   276   276   276   276   276   276   276   276   276   276   276   276   276   276   276   276   276   276   276   276   276   276   276   276   276   276   276   276   276   276   276   276   276   276   276   276   276   276   276   276   276   276   276   276   276   276   276   276   276   276   276   276   276   276   276   276   276   276   276   276   276   276   276   276   276   276   276   276   276   276   276   276   276   276   276   276   276   276   276   276   276   276   276   276   276   276   276   276   276   276   276   276   276   276   276   276   276   276   276   276   276   276   276   276   276   276   276   276   276   276   276   276   276   276   276   276   276   276   276   276   276   276   276   276   276   276   276   276   276   276   276   276   276   276   276   276   276   276   276   276   276   276   276   276   276   276   276   276   276   276   276   276   276   276   276   276   276   276   276   276   276   276   276   276   276   276   276   276   276   276   276   276   276   276   276   276   276   276   276   276   276   276   276   276   276   276   276   276   276   276   276   276   276   276   276   276   276   276   276   276   276   276   276   276   276   276   276   276   276   276   276   276   276   276   276   276   276   276   276   276   276   276   276   276   276   276   276   276   276   276   276   276   276   276   276   276   276   276   276   276   276   276   276   276   276   276   276   276   276   276   276   276   276   276   276   276   276   276   276   276   276   276   276   276   276   276   276   276   276   276   276   276   276   276   276   276   276   276   276   276   276   276   276   276   276   276   276   276   276   276   276   276   276   276   276   276   276   276   276   276   276   276   276   276   276   276   276   276   276   276   276   276   276   276   276   276   276	OH NH 127.5   129.5   264   264   262   262   0.29   177.5   278   278   276   276   0.29   146.0   223   221   221   0.31   153.0   155.0   301   299   299   0.31   151.5   246   246   244   244   0.31   151.5   246   246   244   244   0.31   130.0   130.5   260   260   258   258   0.32   0.44   0.31   0.45   0.45   0.45   0.45   0.45   0.45   0.45   0.45   0.45   0.45   0.45   0.45   0.45   0.45   0.45   0.45   0.45   0.45   0.45   0.45   0.45   0.45   0.45   0.45   0.45   0.45   0.45   0.45   0.45   0.45   0.45   0.45   0.45   0.45   0.45   0.45   0.45   0.45   0.45   0.45   0.45   0.45   0.45   0.45   0.45   0.45   0.45   0.45   0.45   0.45   0.45   0.45   0.45   0.45   0.45   0.45   0.45   0.45   0.45   0.45   0.45   0.45   0.45   0.45   0.45   0.45   0.45   0.45   0.45   0.45   0.45   0.45   0.45   0.45   0.45   0.45   0.45   0.45   0.45   0.45   0.45   0.45   0.45   0.45   0.45   0.45   0.45   0.45   0.45   0.45   0.45   0.45   0.45   0.45   0.45   0.45   0.45   0.45   0.45   0.45   0.45   0.45   0.45   0.45   0.45   0.45   0.45   0.45   0.45   0.45   0.45   0.45   0.45   0.45   0.45   0.45   0.45   0.45   0.45   0.45   0.45   0.45   0.45   0.45   0.45   0.45   0.45   0.45   0.45   0.45   0.45   0.45   0.45   0.45   0.45   0.45   0.45   0.45   0.45   0.45   0.45   0.45   0.45   0.45   0.45   0.45   0.45   0.45   0.45   0.45   0.45   0.45   0.45   0.45   0.45   0.45   0.45   0.45   0.45   0.45   0.45   0.45   0.45   0.45   0.45   0.45   0.45   0.45   0.45   0.45   0.45   0.45   0.45   0.45   0.45   0.45   0.45   0.45   0.45   0.45   0.45   0.45   0.45   0.45   0.45   0.45   0.45   0.45   0.45   0.45   0.45   0.45   0.45   0.45   0.45   0.45   0.45   0.45   0.45   0.45   0.45   0.45   0.45   0.45   0.45   0.45   0.45   0.45   0.45   0.45   0.45   0.45   0.45   0.45   0.45   0.45   0.45   0.45   0.45   0.45   0.45   0.45   0.45   0.45   0.45   0.45   0.45   0.45   0.45   0.45   0.45   0.45   0.45   0.45   0.45   0.45   0.45   0.45   0.45   0.45   0.45   0.45   0.45   0.45   0.45   0.45   0.45   0.45   0.45	OH NH 127.5   264   264   262   262   0.29   (NH)   OH NH 145.0   223   221   221   0.31   (NH)   OH NH 155.0   301   299   299   0.31   (NH)   OH NH 130.0   130.5   260   260   258   258   0.32   (NH)   OH NH 130.0   130.5   260   260   258   258   0.32   (NH)   OH NH 132.0   227   225   225   0.32   (NH)   OH NH 132.0   217   225   225   0.32   (NH)   OH NH 132.0   227   225   225   0.32   (NH)   OH NH 132.0   227   225   225   0.32   (NH)	OH NH 127.5 129.5 264 264 262 262 0.29 (NH) AcOEt  OH NH 177.0 177.5 278 278 276 276 0.29 (NH) AcOEt  OH NH 145.0 223 221 221 0.31 (NH) AcOEt  OH NH 150.5 155.0 301 299 299 0.31 (NH) AcOEt  OH NH 150.5 151.5 246 246 244 244 0.31 (NH) AcOEt  OH NH 130.0 130.5 260 260 258 258 0.32 (NH) AcOEt  OH NH 130.0 130.5 260 260 258 258 0.32 (NH) AcOEt  OH NH 130.0 130.5 260 260 258 258 0.32 (NH) AcOEt	359 357 357 0.29 (NH) AcOEt 73.7  OH  NH  127.5 129.5 264 264 262 262 0.29 (NH) AcOEt 94.3  OH  NH  145.0 146.0 223 221 221 0.31 (NH) AcOEt 113.2  OH  NH  150.5 151.5 246 246 244 244 0.31 (NH) AcOEt 117.3  OH  NH  130.0 130.5 260 260 258 258 0.32 (NH) AcOEt 119.4  OH  NH  112.0 OH  NH  132.0 OH  NH  NH  NH  NH  NH  NH  132.0 OH  NH  NH  NH  NH  NH  NH  NH  NH  NH

	OH				1 7						
化合物 415	NH NH	114- 117	264	264	262	262	0.31	SiO2 (NH)	AcOEt	103.7	17.6
化合物 416	N OH NH	99.5 <b>-</b> 102.5	264	264		262	0.31	SiO2 (NH)	•	85.8	16.3
化合物 417	OH NH	146.5 -148	264	264		262	0.33	SiO2	AcOEt	102.8	90.0
化合物 418	ON OH NH			273	271	271	0.33	SiO2	AcOEt	120.4	
化合物 419	S-ON NH		289	289	287	287	0.33	SiO2 (NH)		116.1	
化合物 420	OH NH	147- 148.5	237	237	235	235	0.31	SiO2	AcOEt	118.6	8.0
化合物 421	OH NH	153- 154.5		251	249	249	0.33	SiO2		113.3	3.9
化合物 422	OH NH	132.0 - 134.0		263	261	261	0.33	SiO2	AcOEt	121.6	1.5
化合物 423	S NH	132.0 - 134.5		263		261	0.35	SiO2	AcOEt	118.4	2.2

1	
- (4	

化合物 424	~~~~°С Т~мон	102.0 - 103.5						1.5
72.7								
化合物 425	Na-O Na-O Na-O Na-O Na-O Na-O Na-O Na-O	>300						3.0
化合物 426	20000 H_NOH	101.5						5.1
	,					-		
化合物 427	HO O O NOH	108.0 - 109.5						2.6
	~ to-oH							
化合物 428	لمتلححا	143.5 - 144.5						51.5
	J N-OH	159.0						
化合物 429	Ch~o~	- 160.5						79.1
	. Ay N. OH	139.5			•		·	
化合物 430	N O	141.0						7.4
	THE NON							
化合物	O~~~~OH	113.0 - 115.0						47.7
	н							
化合物 432	Choo Chou on	116.5 - 117.5						19.5



化合物 442	OH NH		225	<b>223</b>	223	0.36	SiO2 (NH)	AcOEt	95.7	
化合物	OH NH						SiO2	-		
443	OH OH		239	237	_237	0.38		AcOEt	103.0	
化合物 444	HO S OH	121.0	213	211	211	0.10	SiO2 (NH)	AcOEt	100.7	12.1
化合物 445	OH NH	112.0	240	238	238	0.18	SiO2 (NH)	AcOEt	95.1	
化合物 446	~ ~ ~ ~ ~ ~ ~ ~ ~ ~ ~ ~ ~ ~ ~ ~ ~ ~ ~		241	r	239	0.31	SiO2 (NH)		95.9	
化合物 447	OH N NH		237	235	235	0.36	SiO2 (NH)	AcOEt	95.9	
化合物 448	OH NH	125.0 - 126.5	249	247	247	0.36	SiO2 (NH)	AcOEt	109.8	1.9
化合物 449	OH N NH	119.0 - 120.5	225	223	223	0.38	SiO2	AcOEt	105.1	1.8
化合物	OH N NH		239	237	237	0.41	SiO2			

					- 1						
化合物 451	OH OH			253	251	251	0.41	SiO2 (NH)	AcOEt	97.6	
化合物 	OH NH			267	265	265	0.41	SiO2 (NH)	AcOEt	112.3	
化合物 453	OH NA		•	295	293	293	0.44	SiO2 (NH)	AcOEt	95.3	
化合物	OH NN NH			268	266	266	0.26	SiO2 (NH)	AcOEt	105.8	
化合物 455	OH NH	-		255		253	0.28	SiO2 (NH)	AcOEt	105.6	
化合物 456	OH NH	143.0 - 145.0		225	223	223	0.33	SiO2 (NH)		94.4	6.3
化合物 457	OH N NH			269	267	267		SiO2	AcOEt	112.6	
化合物 458	OH NH			273	271	271		SiO2	AcOEt	116.0	
化合物 459	OH N NH	108- 108.5		227	225	225		SiO2 (NH)		119.0	2.4

* SiO2(NH): Merck pre-coated plates Silica gel 60 F254, SiO2(NH)(NH): TLC7°V-FNH Fuji Silysia Chemical LTI

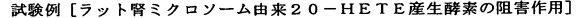


表 1 記載の化合物について、20-HETE産生阻害作用を試験した。本試験はJ. Pharmacol. Exp. Ther., 第268巻, 474頁(1994)に記載の方法に準拠して行った。

50mMの3-モルホリノプロパンスルホン酸(pH7.4)、5mMの塩化マグネシウム及び1mMのエチレンジアミンテトラアセティックアシド ジソディウムソルト (EDTA) を含む組成の緩衝液に、試験対象化合物を加えた。

その後、酵素としてラット腎ミクロソーム(自然発症高血圧ラット(オス、6週齢)の腎臓から調製したミクロソーム画分)を、基質として[5,6,8,9,11,12,14,15]トリチウム-アラキドン酸(アマシャム社製)を、及び補酵素としてNADPH(シグマ社製)を添加し37度で1.5時間反応させた。

反応後にギ酸を添加して反応を停止させ、 更にアセトニトリル (終濃度 5 0 %) を加えて 1 時間 3 0 分室温で放置した。

20-HETEの産生酵素活性は、C18逆相カラム(バイオシルC18, バイオラッド社製)を装着した放射性物質検出器付き高速液体クロマトグラフィー (ギルソン社製) により測定した。

試験対象化合物の無添加時における20-HETEの生成量を100%とし、 化合物添加時の生成量が50%阻害される化合物濃度又は化合物を1μM添加し た時の阻害率を表1に併せて示す。

表1より、本発明の化合物は、20-HETE産生阻害効果を有することが確認された。

# 産業上の利用可能性

本発明に係る一般式(1)で表される化合物又はその製薬学的に許容される塩は、20-HETE産生阻害剤として有用である。したがって、これらは医薬として、特にヒト及び動物において20-HETEが関わる疾病、例えば各種の腎疾患、脳血管疾患、循環器疾患治療薬として有用である。

そして、一般式 (1) で表される化合物又はその製薬学的に許容される塩のうち、ベンゼン環上のヒドロキシホルムアミジノ部分に対してパラ位に非水素原子置換基を有するものが特に好ましい。

なお、請求項5以下に規定される化合物又はその製薬学的に許容される塩は、 新規な化合物であり、それ自体有用であると共に上記効果にも優れたものである。

### 請求の範囲

#### 1. 式

〔式中、R¹~R⁵は、

同一又は相異なって、水素原子;水酸基;カルボキシル基;ハロゲン原子;C  $_{1-14}$ アルキル基: $1 \sim 6$  個のハロゲン原子で置換された $C_{1-14}$ アルキル基; $C_{2}$ -6アルケニル基; C1-6アルコキシC1-6アルキル基、; C3-8シクロアルキルC1 -6アルキル基:C 2-6アルキニル基:C 3-8シクロアルキル基; C 3-8シクロアル コキシ基; C2-10アルカノイル基; C1-6ヒドロキシアルキル基; 1~6個のハ ロゲン原子で置換されたC1-6ヒドロキシアルキル基; C2-6アルコキシカルボ ニル基:3-フェニル-2-プロペニルオキシカルボニル基;C2-6アルコキシ カルボニルC1-6アルキル基;ジC1-6アルキルアミノC2-6アルコキシカルボニ ル基;モノ又はジーC1-6アルキルアミノ基;C2-10アルカノイルアミノ基;C 1-6アルキル基で置換されたC2-6アルカノイルアミノ基;ベンゾイルアミノ基 ;カルバモイル基;C1-6アルキル基又はフェニル基でモノ又はジ置換されたカ ルバモイル基: N-(N', N'-ジC1-6アルキルアミノC1-6アルキル)カル バモイル基:シアノ基:シアノC1-6アルキル基;ニトロ基;チオール基;フェ ノキシ基:C 1-6アルキル基、C 1-6アルコキシ基及びハロゲン原子からなる群 から選択される1~3個で置換されたフェノキシ基;フェニルチオ基;ニトロフ ェニルチオ基: C1-6アルキルスルホニル基;フェニルスルホニル基; C1-6ア ルキルチオC1-6アルキル基;ベンゼン環が1~5個のハロゲン原子で置換され たフェニルスルホニルCュ-。アルキルチオ基;フェニル基;ベンジル基;シアノ 基、ハロゲン原子、Cュー。アルキル基及びCュー。アルコキシ基からなる群から選 択される1~3個で置換されたフェニル基;ビフェニル基;αーシアノベンジル

基;1~5個のハロゲン原子で置換されたα-シアノベンジル基;ビシクロ [2. 2. 1] -ヘプター5-エンー2, 3-ジカルボキシイミジル基で置換されたべ ンジル基:ベンゾイル基;スチリル基;C1-6アルコキシ基及びジC1-6アルキ ルアミノアルキル基からなる群から選択される1~5個で置換されたスチリル基 ;ピロリジノ基;ピペリジノ基;モルホリノ基;ピリジル基;ピリミジニル基; C1-6アルキル基及びC1-6アルコキシ基からなる群から選択される1~3個で 置換されたピリミジニル基;フタルイミドイル基:1~3個のハロゲン原子で置 換されたフタルイミドイル基;N-カルバゾリル基;1~3個のC1-6アルキル 基で置換されたジオキソピペリジニル基:フェニルスルホニルアミノ基:1~3 個のC1-6アルキル基で置換されたフェニルスルホニルアミノ基; C1-6アルキ ルアミノスルホニルC1-6アルキル基;チアジアゾリル基;オキサジアゾリル基 ;ハロゲン原子、C1-6アルキル基及びC1-6アルコキシ基からなる群から選択 される1~3個で置換されたフェニル基で置換されたオキサジアソリル基;ピロ リジニル基;ピラゾリル基;ハロゲン原子、C1-6アルキル基及びトリフルオロ メチル基からなる群から選択される1~3個で置換されたピラゾリル基;フリル 基;ハロゲン原子、Cュー。アルキル基及びCュー。アルコキシカルボニル基からな る群から選択される1~3個で置換されたフリル基;チエノピリミジニルチオ基 ;1~3個のC1-6アルキル基で置換されたチエノピリミジニルチオ基:チエノ ピリジルチオ基;1~3個のC1-6アルキル基で置換されたチエノピリジルチオ 基:ベンゾチアゾリルチオ基、1~3個のハロゲン原子で置換されたベンゾチア ゾリルチオ基;式-Y-(CR⁶¹R⁶²)_m-(CR⁶³R⁶⁴)_n-R⁷[式中、Yは酸素原 子又は硫黄原子であり:R 51、R 52、R 53及びR 54は同一又は相異なって、水素 原子、ハロゲン原子、C1-4アルキル基又はトリフルオロメチル基であり:R⁷ は水素原子;ハロゲン原子;C1-14アルキル基;C3-8シクロアルキル基;C2-10アルケニル基; C2-6アルキニル基; フェニル基; ニトロ基、シアノ基、C1-6アルキル基、C1-6アルコキシ基、C1-6アルキルチオ基、フェニル基、フェノ キシ基、フェネチル基、C2-6アルコキシカルボニル基及びハロゲン原子からなる 群から選択される1~3個で置換されたフェニル基;シアノ基;カルボキシル基 ; C1-6アルコキシ基; C1-6ヒドロキシアルキル基; C3-8シクロアルコキシ基

: C1-6アルコキシC1-6アルコキシ基; C1-6アルコキシC1-6アルコキシC1-6ア ルコキシ基;C1-6アルキルチオ基;C2-6アルカノイルオキシ基;C2-6アルカ ノイルオキシC1-6アルキル基:フェノキシ基:フェニルチオ基;N-C1-6ア ルキルトルイジノ基:ピロリジノ基:ピペリジノ基;モルホリノ基;ピリジル基 :Сュ-。アルキル基で置換されたピリジル基;Сュ-。アルキル基で置換されたピ ペリジノ基:C1-6アルコキシ基で置換されたピリジル基;C1-6アルキル基で置 換されたピロリジノ基; C1-6アルキル基で置換されたモルホリノ基; モルホリニ ル基; C1-6アルキル基で置換されたモルホリニル基; ホモモルホリニル基: チオ モルホリノ基;C1-6アルキル基で置換されたチオモルホリノ基;チオモルホリニ ル基; C1-6アルキル基で置換されたチオモルホリニル基; ピペラジニル基; 4位 がC1-6アルキル基で置換されたピペラジン-1-イル基;ホモピペリジニル基; C1-6アルキル基で置換されたホモピペリジニル基;ピリジルチオ基:キノリル基 :フリル基:オキセタニル基;オキソラニル基;ジオキソラニル基;Cュ-。アルキ ル基で置換されたジオキソラニル基;オキサニル基;ジオキサニル基;C1-6アル キル基で置換されたジオキサニル基:ベンゾジオキサニル基;ピロリドン-1-イル基;ピロリジニル基; N-C1-6アルキルピロリジニル基;ピペリジニル基 ; N-C1-6アルキルピペリジニル基;ピロリル基;チエニル基;チアゾリル基 ;1~3個のC1-6アルキル基で置換されたチアゾリル基;C1-6アルキル基で 置換された2.6-プリンジオンー7-イル基;フルフリル基;ジСュ-゚アルキ ルアミノ基: C2-6アルコキシカルボニル基: 又はジC1-6アルキルアミノC1-6 アルコキシ基であり:mは1~6の整数:及びnは0~6の整数である]で示さ れる基;又は、式-SO2NR®R®[式中、R®びR®は、同一又は相異なって、 水素原子、C1-10アルキル基、C2-6アルカノイル基、イソオキサゾリル基、1 ~3個のC1-6アルキル基で置換されたイソオキサゾリル基、チアジアゾリル基、 1~3個のC1-6アルキル基で置換されたチアジアゾリル基、チアゾリル基、1 ~3個のCュー。アルキル基で置換されたチアゾリル基、ピリジル基、1~3個のC ュー。アルキル基で置換されたピリジル基、ピリミジニル基、1~3個のCュー。ア ルキル基で置換されたピリミジニル基、1~3個のC1-6アルコキシ基で置換さ れたピリミジニル基、ピリダジニル基、1~3個のC1-6アルコキシ基で置換さ

れたピリダジニル基、インダゾリル基又はC₁₋₆アルキル基でモノ又はジ置換されたカルバモイル基であるか、或いは、一緒になって隣接する窒素原子とともに3,5-ジオキソピペラジノ基、ピロリジニル基、ピペリジノ基、モルホリノ基を形成する基である]で示される基であるか、

或いは、R¹~R⁵のうち、隣り合ういずれかの2つはベンゼン環とともに、フ タルイミド環; C1-6アルキル基で置換されたフタルイミド環; インドール環; インダン環;インダゾール環;ベンゾトリアゾール環;S,S-ジオキソベンゾチ オフェン環;2,3-ジヒドロイミダゾ[2,1-b]ベンゾチアゾール環;ジベン ゾフラン環;C1-6アルコキシ基で置換されたジベンゾフラン環:フルオレン環 ;ハロゲン原子で置換されたフルオレン環;ピレン環;カルボスチリル環;C₁ -6アルキル基で置換されたカルボスチリル環;ナフタレン環;シアノ基、ハロ ゲン原子、ニトロ基及びС1-6アルキル基からなる群から選択される1~3個で 置換されたナフタレン環;1,2,3,4-テトラヒドロナフタレン環;キノリン環  $:C_{1-6}$ アルキル基で置換されたキノリン環;イソキノリン環;2-オキソー $\alpha$ ークロメン環:C1-6アルキル基、C1-6アルコキシ基及びC1-6アルコキシC1-6アルキル基からなる群から選択される1~3個で置換された2-オキソーα-クロメン環:シンノリン環:Cュ-。アルキル基で置換されたシンノリン環:フタ ラジンジオン環;ベンゾチアゾール環;Cュ-gアルキル基で置換されたベンゾチ アゾール環;ベンゾジオキソラン環;ベンゾブチロラクトン環を形成する〕で表 されるヒドロキシホルムアミジン誘導体又はその製薬学的に許容される塩を有効 成分とする20-ヒドロキシエイコサテトラエン酸産生阻害剤。

2.  $R^{1} \sim R^{5}$ が、同一又は相異なって、水素原子;水酸基;カルボキシル基; nロゲン原子; $C_{1-14}$ アルキル基; $1 \sim 6$ 個のnロゲン原子で置換された $C_{1-14}$  アルキル基; $C_{2-6}$ アルキニル基; $C_{3-8}$ シクロアルキル基;  $C_{3-8}$ シクロアルコキシ基; $C_{2-6}$  アルカノイル基; $C_{1-6}$  ヒドロキシアルキル基; $1 \sim 6$  個のnロゲン原子で置換されたn0 により、n1 には、n2 により、n3 には、n3 には、n4 には、n5 には、n6 には、n6 には、n6 には、n6 には、n7 には、n8 には、n9 には、n9 には、n9 には、n9 には、n9 には、n9 には、n9 には、n9 には、n9 には、n9 には、n9 には、n9 には、n9 には、n9 には、n9 には、n9 には、n9 には、n9 には、n9 には、n9 には、n9 には、n9 には、n9 には、n9 には、n9 には、n9 には、n9 には、n9 には、n9 には、n9 には、n9 には、n9 には、n9 には、n9 には、n9 には、n9 には、n9 には、n9 には、n9 には、n9 には、n9 には、n9 には、n9 には、n9 には、n9 には、n9 には、n9 には、n9 には、n9 には、n9 には、n9 には、n9 には、n9 には、n9 には、n9 には、n9 には、n9 には、n9 には、n9 には、n9 には、n9 には、n9 には、n9 には、n9 には、n9 には、n9 には、n9 には、n9 には、n9 には、n9 には、n9 には、n9 には、n9 には、n9 には、n9 には、n9 には、n9 には、n9 には、n9 には、n9 には、n9 には、n9 には、n9 には、n9 には、n9 には、n9 には、n9 には、n9 には、n9 には、n9 には、n9 には、n9 には、n9 には、n9 には、n9 には、n9 には、n9 には、n9 には、n9 には、n9 には、n9 には、n9 には、n9 には、n9 には、n9 には、n9 には、n9 には、n9 には、n9 には、n9 には、n9 には、n9 には、n9 には、n9 には、n9 には、n9 には、n9 には、n9 には、n9 には、n9 には、n9 には、n9 には、n9 には、n9 には、n9 には、n9 には、n9 には、n9 には、n9 には、n9 には、n9 には、n9 には、n9 には、n9 には、n9 には、n9 には、n9 には、n9 には、n9 には、n9 には、n9 には、n9 には、n9 には、n9 には、n9 には、n9 には、n9 には、n9 には、n9 には、n9 には、n9 には、n9 には、n9 には、n9 には、n9 には、n9 には、n9 には、n9 には、n9 には、n9 には、n9 には、n9 には、n9 には、n9 には、n9 には、n9 には、n9 には、n9 には、n9 には、n9 には、n9 には、n9 には、n9 には、n9 には、n9 には、n9 には、n9 には、n9 には、n9 には、n9 には、n9 には、n9 には、n9 には、n9 には、n9 には、n9 には、n9 には、n9 には、n9 には、n9 には、n9 には、n9 には、n9 には、n9 には、n9 には、n9 には、n9 には、n9 には、n9 には、n9 には、n9 には、n9 には、n9 には、n9 には、n9 には、n9 には、n9 には、n9 には、n9 には、n9 には、n9 には、n9 には、n9 には、n

ル基;モノ又はジーC1-6アルキルアミノ基;C2-10アルカノイルアミノ基;C 1-6アルキル基で置換されたC2-6アルカノイルアミノ基;ベンゾイルアミノ基 ;カルバモイル基;C1-6アルキル基又はフェニル基でモノ又はジ置換されたカ ルバモイル基: N-(N', N'-ジC1-6アルキルアミノC1-6アルキル)カル バモイル基;シアノ基;シアノС1-6アルキル基;ニトロ基;チオール基;フェ ノキシ基:C1-6アルキル基、C1-6アルコキシ基及びハロゲン原子からなる群 から選択される1~3個で置換されたフェノキシ基;フェニルチオ基;ニトロフ ェニルチオ基; C1-6アルキルスルホニル基; フェニルスルホニル基; C1-6ア ルキルチオC1-6アルキル基;ベンゼン環が1~5個のハロゲン原子で置換され たフェニルスルホニルC1-6アルキルチオ基;フェニル基;ベンジル基;シアノ 基、ハロゲン原子、C1-6アルキル基及びC1-6アルコキシ基からなる群から選 択される1~3個で置換されたフェニル基;ビフェニル基;α-シアノベンジル 2. 1] -ヘプタ-5-エン-2, 3-ジカルボキシイミジル基で置換されたべ ンジル基;ベンゾイル基;スチリル基;C1-6アルコキシ基及びジC1-6アルキ ルアミノアルキル基からなる群から選択される1~5個で置換されたスチリル基 ; ピロリジノ基; ピペリジノ基; モルホリノ基; ピリジル基; ピリミジニル基; C₁₋₆アルキル基及びC₁₋₆アルコキシ基からなる群から選択される1~3個で 置換されたピリミジニル基;フタルイミドイル基;1~3個のハロゲン原子で置 換されたフタルイミドイル基;N-カルバゾリル基;1~3個のC1-6アルキル 基で置換されたジオキソピペリジニル基;フェニルスルホニルアミノ基;1~3 個のC1-6アルキル基で置換されたフェニルスルホニルアミノ基; C1-6アルキ ルアミノスルホニルC1-6アルキル基;チアジアゾリル基;オキサジアゾリル基 ; ハロゲン原子、C1-6アルキル基及びC1-6アルコキシ基からなる群から選択 される1~3個で置換されたフェニル基で置換されたオキサジアゾリル基;ピロ リジニル基:ピラゾリル基;ハロゲン原子、Сュ-ҕアルキル基及びトリフルオロ メチル基からなる群から選択される1~3個で置換されたピラゾリル基;フリル 基;ハロゲン原子、C1-6アルキル基及びC2-6アルコキシカルボニル基からな る群から選択される1~3個で置換されたフリル基;チエノピリミジニルチオ基

;1~3個のCュー。アルキル基で置換されたチエノピリミジニルチオ基;チエノ ピリジルチオ基;1~3個のCュー。アルキル基で置換されたチエノピリジルチオ 基;ベンゾチアゾリルチオ基、1~3個のハロゲン原子で置換されたベンゾチア ゾリルチオ基;又は、式-Y-(CR⁶¹R⁶²)_m-(CR⁶³R⁶⁴)_n-R⁷[式中、Yは 酸素原子又は硫黄原子であり:R゚¹、R゚²、R゚³及びR゚⁴は同一又は相異なって、 水素原子、ハロゲン原子、C1-4アルキル基又はトリフルオロメチル基であり: R'は水素原子;ハロゲン原子;C1-14アルキル基;C3-8シクロアルキル基; C2-10アルケニル基; C2-6アルキニル基; フェニル基; ニトロ基、シアノ基、 C1-6アルキル基、C1-6アルコキシ基、C1-6アルキルチオ基、フェニル基、フ ェノキシ基、フェネチル基、C2-6アルコキシカルボニル基及びハロゲン原子から なる群から選択される1~3個で置換されたフェニル基;シアノ基;カルボキシ ル基; C1-6アルコキシ基; C1-6ヒドロキシアルキル基; C3-8シクロアルコキ シ基; C1-6アルコキシC1-6アルコキシ基; C1-6アルコキシC1-6アルコキシC 1-6アルコキシ基; C1-6アルキルチオ基; C2-6アルカノイルオキシ基; C2-6 アルカノイルオキシC1-6アルキル基;フェノキシ基;フェニルチオ基;N-С1 -6アルキルトルイジノ基;ピロリジノ基;ピペリジノ基;モルホリノ基;ピリ ジル基; С1-6アルキル基で置換されたピリジル基; С1-6アルキル基で置換さ れたピペリジノ基;C1-6アルコキシ基で置換されたピリジル基;C1-6アルキル 基で置換されたピロリジノ基;Cュー。アルキル基で置換されたモルホリノ基;モル ホリニル基;C1-6アルキル基で置換されたモルホリニル基;ホモモルホリニル基 ;チオモルホリノ基;C1-6アルキル基で置換されたチオモルホリノ基:チオモル ホリニル基; C1-6アルキル基で置換されたチオモルホリニル基; ピペラジニル基 ; 4位がC1-6アルキル基で置換されたピペラジン-1-イル基;ホモピペリジニ ル基; C1-6アルキル基で置換されたホモピペリジニル基; ピリジルチオ基; キノ リル基;フリル基;オキセタニル基;オキソラニル基;ジオキソラニル基:C ュ-6アルキル基で置換されたジオキソラニル基;オキサニル基;ジオキサニル基:C 1-6アルキル基で置換されたジオキサニル基:ベンゾジオキサニル基:ピロリドン -1-イル基;ピロリジニル基; N-C1-6アルキルピロリジニル基;ピペリジ ニル基;N-С1-6アルキルピペリジニル基;ピロリル基;チエニル基;チアゾ

リル基;  $1 \sim 3$ 個の $C_{1-6}$ アルキル基で置換されたチアゾリル基;  $C_{1-6}$ アルキル基で置換された 2, 6 -プリンジオン-7 -イル基; フルフリル基; ジ $C_{1-6}$ アルキルアミノ基;  $C_{2-6}$ アルコキシカルボニル基; 又はジ $C_{1-6}$ アルキルアミノ $C_{1-6}$ アルコキシ基であり: mは  $1 \sim 6$  の整数: 及び n は  $0 \sim 6$  の整数である] で示される基である、請求の範囲第1項記載のヒドロキシホルムアミジン誘導体又はその製薬学的に許容される塩を有効成分とする 20 -ヒドロキシエイコサテトラエン酸産生阻害剤。

- 3. R¹、R²、R⁴及びR⁵が水素原子である、請求の範囲第2項記載のヒドロキシホルムアミジン誘導体又はその製薬学的に許容される塩を有効成分とする20-ヒドロキシエイコサテトラエン酸産生阻害剤。
- 4. 腎疾患、脳血管疾患又は循環器疾患治療薬である、請求の範囲第1~3項のいずれか1項に記載の20-ヒドロキシエイコサテトラエン酸産生阻害剤。

#### 5. 式

〔式中、 $R^{11}\sim R^{55}$ は、その少なくとも1つが、 $C_{5-14}$ アルキル基; $C_{2-6}$ アルケニル基; $C_{3-8}$ シクロアルキル $C_{1-6}$ アルキル基; $C_{2-6}$ アルキール基; $C_{3-8}$ シクロアルキル基; $C_{3-8}$ シクロアルキル基; $C_{3-8}$ シクロアルコキシ基; $C_{2-10}$ アルカノイル基; $C_{1-6}$ ヒドロキシアルキル基; $1\sim 6$ 個のハロゲン原子で置換された $C_{1-6}$ ヒドロキシアルキル基; $C_{2-6}$ アルコキシカルボニル基;3-7エニルー2-7ロペニルオキシカルボニル基; $C_{2-6}$ アルコキシカルボニル $C_{1-6}$ アルキル基;ジ $C_{1-6}$ アルキルアミノ $C_{2-6}$ アルコキシカルボニル基;モノ又はジー $C_{1-6}$ アルキルアミノ基; $C_{2-10}$ アルカノイルアミノ基; $C_{1-6}$ アルキル基で置換された $C_{2-6}$ アルカ

ノイルアミノ基;ベンゾイルアミノ基;カルバモイル基;С1-6アルキル基又は フェニル基でモノ又はジ置換されたカルバモイル基; N-(N', N'-ジC₁₋ 6アルキルアミノC1-6アルキル)カルバモイル基;シアノ基;シアノC1-6アル キル基; C1-6アルキルスルホニル基; フェニルスルホニル基; C1-6アルキル チオC1-6アルキル基;ベンゼン環が1~5個のハロゲン原子で置換されたフェ ニルスルホニルC1-6アルキルチオ基;フェニル基;ベンジル基;シアノ基、ハ ロゲン原子、C1-6アルキル基及びC1-6アルコキシ基からなる群から選択され る1~3個で置換されたフェニル基;ビフェニル基; $\alpha$ ーシアノベンジル基;1 ~5個のハロゲン原子で置換されたαーシアノベンジル基;ビシクロ[2.2. 1] -ヘプター5-エンー2、3-ジカルボキシイミジル基で置換されたベンジ ル基;ベンゾイル基;スチリル基;C1-6アルコキシ基及びジC1-6アルキルア ミノアルキル基からなる群から選択される1~5個で置換されたスチリル基;ピ ロリジノ基;ピペリジノ基;モルホリノ基;ピリジル基;ピリミジニル基;C1 -6アルキル基及びC1-6アルコキシ基からなる群から選択される1~3個で置換 されたピリミジニル基;フタルイミドイル基:1~3個のハロゲン原子で置換さ れたフタルイミドイル基: N-カルバゾリル基;1~3個のC1-6アルキル基で 置換されたジオキソピペリジニル基;フェニルスルホニルアミノ基;1~3個の C1-6アルキル基で置換されたフェニルスルホニルアミノ基: C1-6アルキルア ミノスルホニルC1-6アルキル基;チアジアソリル基;オキサジアソリル基;ハ ロゲン原子、C1-6アルキル基及びC1-6アルコキシ基からなる群から選択され る1~3個で置換されたフェニル基で置換されたオキサジアソリル基;ピロリジ ニル基;ピラゾリル基;ハロゲン原子、Сュ-6アルキル基及びトリフルオロメチ ル基からなる群から選択される1~3個で置換されたピラゾリル基:フリル基: ハロゲン原子、C1-6アルキル基及びC2-6アルコキシカルボニル基からなる群 から選択される1~3個で置換されたフリル基:チエノピリミジニルチオ基:1 ~3個のC1-6アルキル基で置換されたチエノピリミジニルチオ基;チエノピリジ ルチオ基;1~3個のC1-6アルキル基で置換されたチエノピリジルチオ基;ベン ゾチアソリルチオ基、1~3個のハロゲン原子で置換されたベンソチアソリルチ 才基;式-Y-(CR⁶¹R⁶²)_m-(CR⁶³R⁶⁴)_n-R⁷⁷ [式中、Yは酸素原子又は

硫黄原子であり:R⁶¹、R⁶²、R⁶³及びR⁶⁴は同一又は相異なって、水素原子、 ハロゲン原子、Ci-4アルキル基又はトリフルオロメチル基であり:R''はハロ ゲン原子; C4-14アルキル基; C3-8シクロアルキル基; C2-10アルケニル基; C2-6アルキニル基;フェニル基;ニトロ基、シアノ基、C1-6アルキル基、C1 -6アルコキシ基、C1-6アルキルチオ基、フェニル基、フェノキシ基、フェネチ ル基、C2-6アルコキシカルボニル基及びハロゲン原子からなる群から選択される 1~3個で置換されたフェニル基;シアノ基;カルボキシル基;C1-6アルコキ シ基:C1-6ヒドロキシアルキル基;C3-8シクロアルコキシ基;C1-6アルコキシ С1-6アルコキシ基: С1-6アルコキシС1-6アルコキシС1-6アルコキシ基; С1 -6アルキルチオ基;C2-6アルカノイルオキシ基;フェノキシ基;フェニルチオ 基;N-С1-6アルキルトルイジノ基;ピロリジノ基;ピペリジノ基;モルホリ ノ基:ピリジル基;Cュー。アルキル基で置換されたピリジル基;Cュー。アルキル 基で置換されたピペリジノ基;C1-6アルコキシ基で置換されたピリジル基;C1 -。アルキル基で置換されたピロリジノ基;C1-。アルキル基で置換されたモルホリ ノ基;モルホリニル基;C1-6アルキル基で置換されたモルホリニル基;ホモモル ホリニル基;チオモルホリノ基;C1-6アルキル基で置換されたチオモルホリノ基 ;チオモルホリニル基;C1-6アルキル基で置換されたチオモルホリニル基;ピペ ラジニル基;4位がС1-6アルキル基で置換されたピペラジンー1ーイル基;ホモ ピペリジニル基;C1-6アルキル基で置換されたホモピペリジニル基;ピリジルチ オ基;キノリル基;フリル基;オキセタニル基;オキソラニル基;ジオキソラニ ル基: Сュー。アルキル基で置換されたジオキソラニル基;オキサニル基;ジオキ サニル基;С1-6アルキル基で置換されたジオキサニル基;ベンゾジオキサニル基 ;ピロリドン-1-イル基;ピロリジニル基;N-C₁₋₆アルキルピロリジニル 基:ピペリジニル基;N-C1-6アルキルピペリジニル基;ピロリル基;チエニ ル基;チアゾリル基;1~3個のC1-6アルキル基で置換されたチアゾリル基; 少なくともC1-6アルキル基で置換された2,6-プリンジオンー7-イル基;フ ルフリル基: ジC1-6アルキルアミノ基: C2-6アルコキシカルボニル基: 又は ジC1-6アルキルアミノC1-6アルコキシ基であり:mは1~6の整数:及びn は0~6の整数である]で示される基;又は、式-SO2NR®R®[式中、R®び

 $R^{\circ}$ は、同一又は相異なって、水素原子、 $C_{1-10}$ アルキル基、 $C_{2-6}$ アルカノイル基、イソオキサゾリル基、 $1\sim3$ 個の $C_{1-6}$ アルキル基で置換されたイソオキサゾリル基、チアジアゾリル基、 $1\sim3$  個の $C_{1-6}$ アルキル基で置換されたチアゾリル基、チアゾリル基、 $1\sim3$  個の $C_{1-6}$ アルキル基で置換されたピリジル基、ピリジル基、 $1\sim3$  個の1-6アルキル基で置換されたピリジル基、ピリジル基、パー $1\sim3$  個の1-6アルキル基で置換されたピリミジニル基、 $1\sim3$  個の1-6アルコキシ基で置換されたピリミジニル基、ピリグジニル基、 $1\sim3$  個の1-6アルコキシ基で置換されたピリミジニル基、イングゾリル基又は $1\sim3$  のアルコキシ基で置換されたピリダジニル基、イングゾリル基又は $1\sim3$ 0 でアルキル基でモノ又はジ置換されたカルバモイル基であるか、或いは、一緒になって隣接する窒素原子とともに1-60 で示される基であるか、

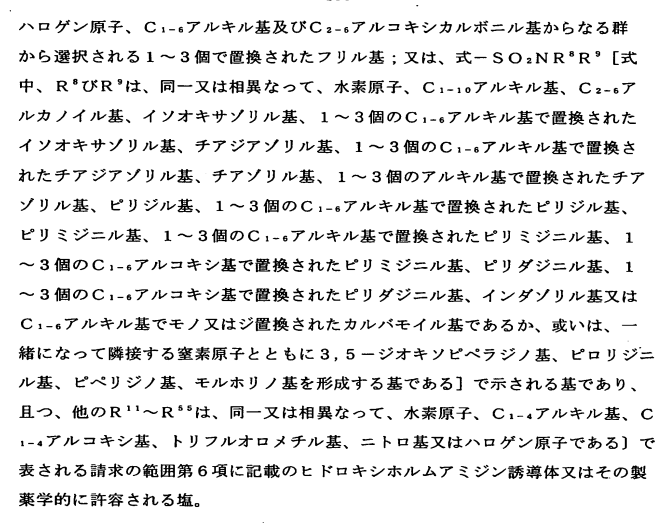
或いは、R¹¹~R⁵⁵のうち、隣り合ういずれかの2つはベンゼン環とともに、 フタルイミド環; C1-6アルキル基で置換されたフタルイミド環;インドール環 ;インダン環;インダゾール環;ベンゾトリアゾール環;S,S-ジオキソベンゾ チオフェン環; 2,3-ジヒドロイミダゾ[2,1-b]ベンゾチアゾール環; ジベ ンゾフラン環;С1-6アルコキシ基で置換されたジベンゾフラン環;フルオレン 環:ハロゲン原子で置換されたフルオレン環:ピレン環;カルボスチリル環;C ュー。アルキル基で置換されたカルボスチリル環;ナフタレン環;シアノ基、ハロ ゲン原子、ニトロ基及びC1-6アルキル基からなる群から選択される1~3個で 置換されたナフタレン環;1,2,3,4-テトラヒドロナフタレン環;キノリン環 ;С1-6アルキル基で置換されたキノリン環;イソキノリン環;2-オキソーα ークロメン環; C1-6アルキル基、C1-6アルコキシ基及びC1-6アルコキシC1-6アルキル基からなる群から選択される1~3個で置換された2-オキソーα-クロメン環;シンノリン環;Cı-6アルキル基で置換されたシンノリン環;フタ ラジンジオン環;ベンゾチアゾール環:C ュ-。アルキル基で置換されたベンゾチ アゾール環;ベンゾジオキソラン環;ベンゾブチロラクトン環を形成する基であ り、且つ、他のR11~R55は、同一又は相異なって、水素原子、C1-4アルキル基、 C1-4アルコキシ基、トリフルオロメチル基、ニトロ基又はハロゲン原子である] で表されるヒドロキシホルムアミジン誘導体又はその製薬学的に許容される塩。

6. R¹¹~R⁵⁵の少なくとも1つが、C₅₋₁₄アルキル基; C₃₋₈シクロアルコキ シ基; C 2-6アルキニル基; C 3-8シクロアルキル基; C 2-10アルカノイル基; C₁₋₆ヒドロキシアルキル基: 1~6個のハロゲン原子で置換されたC₁₋₆ヒド ロキシアルキル基: C₂₋₆アルコキシカルボニル基: 3-フェニル-2-プロペ ニルオキシカルボニル基; C2-6アルコキシカルボニルC1-6アルキル基; ジC1 -6アルキルアミノC2-6アルコキシカルボニル基;モノ又はジーC1-6アルキル アミノ基;Cュ-10アルカノイルアミノ基;C1-6アルキル基で置換されたCュ-6 アルカノイルアミノ基:ベンゾイルアミノ基;カルバモイル基;Cュ-。アルキル 基又はフェニル基でモノ又はジ置換されたカルバモイル基;Nー(N',N'ージ С1-6アルキルアミノС1-6アルキル)カルバモイル基;シアノ基;シアノС1-6 アルキル基:Cュ-。アルキルスルホニル基;フェニルスルホニル基;Cュ-。アル キルチオC1-6アルキル基;ベンゼン環が1~5個のハロゲン原子で置換された フェニルスルホニルC1-6アルキルチオ基;フェニル基;ベンジル基;シアノ基、 ハロゲン原子、C1-6アルキル基及びC1-6アルコキシ基からなる群から選択さ れる1~3個で置換されたフェニル基;ビフェニル基;αーシアノベンジル基;  $1 \sim 5$  個のハロゲン原子で置換された $\alpha$  - シアノベンジル基;ビシクロ〔2. 2. 1 ] ーヘプター 5 ーエンー 2 . 3 ージカルボキシイミジル基で置換されたベンジ ル基:ベンゾイル基:スチリル基;Сュー。アルコキシ基及びジСュー。アルキルア ミノアルキル基からなる群から選択される1~5個で置換されたスチリル基;ピ ロリジノ基;ピペリジノ基;モルホリノ基;ピリジル基;ピリミジニル基;Cı -6アルキル基及びC1-6アルコキシ基からなる群から選択される1~3個で置換 されたピリミジニル基:フタルイミドイル基:1~3個のハロゲン原子で置換さ れたフタルイミドイル基; N-カルバゾリル基; 1~3個の C1-6アルキル基で 置換されたジオキソピペリジニル基;フェニルスルホニルアミノ基;1~3個の C1-6アルキル基で置換されたフェニルスルホニルアミノ基; C1-6アルキルア ミノスルホニルCュー。アルキル基:チアジアゾリル基;オキサジアゾリル基;ハ ロゲン原子、С1-6アルキル基及びС1-6アルコキシ基からなる群から選択され る1~3個で置換されたフェニル基で置換されたオキサジアゾリル基:ピロリジ

ニル基;ピラゾリル基;ハロゲン原子、C 1-6アルキル基及びトリフルオロメチ ル基からなる群から選択される 1 ~ 3 個で置む れたピラソリル基:フリル基: ハロゲン原子、C1-6アルキル基及びC2-6アルコキシカルボニル基からなる群 から選択される1~3個で置換されたフリル基、チエノピリミジニルチオ基:1 ~3個のC1-6アルキル基で置換されたチエノピリミジニルチオ基;チエノピリジ ルチオ基;1~3個のC1-6アルキル基で置換されたチエノピリジルチオ基;ベン ゾチアゾリルチオ基、1~3個のハロゲン原子で置換されたベンゾチアゾリルチ オ基又は、式-SO2NR®R®[式中、R®びR®は、同一又は相異なって、水素 原子、C1-10アルキル基、C2-6アルカノイル基、イソオキサゾリル基、1~3 個のCュー。アルキル基で置換されたイソオキサゾリル基、チアジアゾリル基、1 ~3個のC1-6アルキル基で置換されたチアジアゾリル基、チアゾリル基、1~ 3個のC1-6アルキル基で置換されたチアゾリル基、ピリジル基、1~3個のC1 -6アルキル基で置換されたピリジル基、ピリミジニル基、1~3個のCュ-6アル キル基で置換されたピリミジニル基、1~3個のC1-6アルコキシ基で置換され たピリミジニル基、ピリダジニル基、1~3個のC1-6アルコキシ基で置換され たピリダジニル基、インダゾリル基又はC1-6アルキル基でモノ又はジ置換され たカルバモイル基であるか、或いは、一緒になって隣接する窒素原子とともに3. 5 - ジオキソピペラジノ基、ピロリジニル基、ピペリジノ基、モルホリノ基を形 成する基である]で示される基であるか、

ークロメン環;C1-6アルキル基、C1-6アルコキシ基及びC1-6アルコキシC1-6アルキル基からなる群から選択される1~3個で置換された2ーオキソーαークロメン環;シンノリン環;C1-6アルキル基で置換されたシンノリン環;フタラジンジオン環;ベンゾチアゾール環;C1-6アルキル基で置換されたベンゾチアゾール環;ベンゾジオキソラン環;ベンゾブチロラクトン環を形成する基であり、且つ、他のR¹¹~R⁵⁵は、同一又は相異なって、水素原子、C1-4アルキル基、C1-4アルコキシ基、トリフルオロメチル基、ニトロ基又はハロゲン原子である請求の範囲第5項に記載のヒドロキシホルムアミジン誘導体又はその製薬学的に許容される塩。

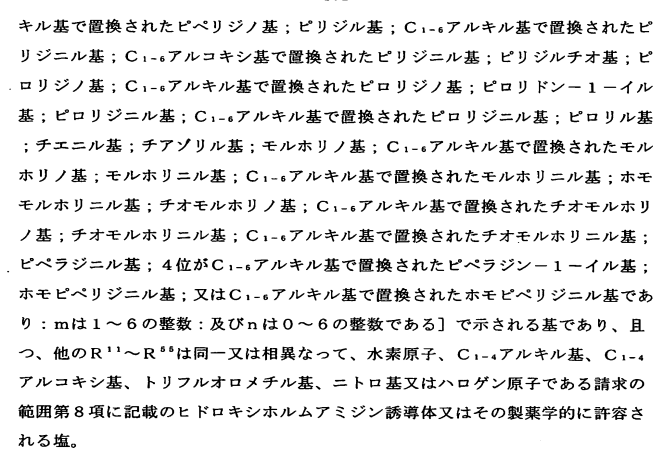
7. R¹¹~R⁵⁵の少なくとも1つが、C₅₋₁₄アルキル基; C₂₋₆アルキニル基; C₃₋₈シクロアルキル基; C₃₋₈シクロアルコキシ基; C₂₋₁₀アルカノイル基; C1-6ヒドロキシアルキル基;1~6個のハロゲン原子で置換されたC1-6ヒド ロキシアルキル基; C2-6アルコキシカルボニル基; 3-フェニルー2-プロペ ニルオキシカルボニル基; C2-6アルコキシカルボニルC1-6アルキル基; ジC1 -6アルキルアミノC2-6アルコキシカルボニル基;モノ又はジーC1-6アルキル アミノ基; C2-10アルカノイルアミノ基; C1-6アルキル基で置換されたC2-6 アルカノイルアミノ基;カルバモイル基;C1-6アルキル基又はフェニル基でモ ノ又はジ置換されたカルバモイル基;N-(N', N'-ジC1-6アルキルアミ ノC1-6アルキル)カルバモイル基;シアノ基;シアノC1-6アルキル基;C1-6 アルキルスルホニル基;フェニルスルホニル基; С1-6アルキルチオС1-6アル キル基:フェニル基:ベンジル基;シアノ基、ハロゲン原子、C1-6アルキル基 及びС1-6アルコキシ基からなる群から選択される1~3個で置換されたフェニ ル基;ビフェニル基;  $\alpha$ ーシアノベンジル基;  $1\sim5$  個のハロゲン原子で置換さ れた α - シアノベンジル基;ベンゾイル基;ピロリジノ基;ピペリジノ基;モル ホリノ基;ピリジル基;ピリミジニル基;C1-6アルキル基及びC1-6アルコキ シ基からなる群から選択される1~3個で置換されたピリミジニル基;ピロリジ ニル基:ピラゾリル基:ハロゲン原子、C1-6アルキル基及びトリフルオロメチ ル基からなる群から選択される1~3個で置換されたピラゾリル基;フリル基;



8.  $R^{11} \sim R^{65}$ の少なくとも1つが、式 $-Y-(CR^{61}R^{62})_m-(CR^{63}R^{64})_n-R^{77}$  [式中、Yは酸素原子又は硫黄原子であり: $R^{61}$ 、 $R^{62}$ 、 $R^{63}$ 及び $R^{64}$ は同一又は相異なって、水素原子、ハロゲン原子、 $C_{1-4}$ アルキル基又はトリフルオロメチル基であり: $R^{77}$ はハロゲン原子; $C_{4-14}$ アルキル基; $C_{3-8}$ シクロアルキル基; $C_{2-10}$ アルケニル基; $C_{2-6}$ アルキニル基;フェニル基;ニトロ基、シアノ基、 $C_{1-6}$ アルキル基、 $C_{1-6}$ アルコキシ基、 $C_{1-6}$ アルコキシ基、 $C_{1-6}$ アルコキシ基、 $C_{2-6}$ アルコキシカルボニル基及びハロゲン原子からなる群から選択される  $1\sim 3$  個で置換されたフェニル基;シアノ基;カルボキシル基; $C_{1-6}$ アルコキシ基; $C_{1-6}$ アルコキシ基; $C_{1-6}$ アルコキシ上。 $C_{1-6}$ アルコキシ上。 $C_{1-6}$ アルコキシ上。 $C_{1-6}$ アルコキシ上。 $C_{1-6}$ アルコキシ上。 $C_{1-6}$ アルコキシ上。 $C_{1-6}$ アルコキシ基; $C_{1-6}$ アルコキシ基; $C_{1-6}$ アルカノイルオキシ基

; C2-6アルカノイルオキシC1-6アルキル基; フェノキシ基; フェニルチオ基; N-C1-6アルキルトルイジノ基;ピロリジノ基;ピペリジノ基;モルホリノ基 _:ピリジル基;Cı-。アルキル基で置換されたピリジル基;Cı-。アルキル基で 置換されたピペリジノ基;C1-6アルコキシ基で置換されたピリジル基;C1-6ア ルキル基で置換されたピロリジノ基; C1-6アルキル基で置換されたモルホリノ基 ;モルホリニル基; C1-6アルキル基で置換されたモルホリニル基;ホモモルホリ ニル基:チオモルホリノ基:C1-6アルキル基で置換されたチオモルホリノ基;チ オモルホリニル基;Cュー。アルキル基で置換されたチオモルホリニル基;ピペラジ ニル基:4位がС1-6アルキル基で置換されたピペラジンー1ーイル基;ホモピペ リジニル基: C1-6アルキル基で置換されたホモピペリジニル基;ピリジルチオ基 :キノリル基:フリル基:オキセタニル基;オキソラニル基;ジオキソラニル基 ; C1-6アルキル基で置換されたジオキソラニル基;オキサニル基;ジオキサニル 基: Cュー。アルキル基で置換ざれたジオキサニル基;ベンソジオキサニル基;ピ ロリドン-1-イル基;ピロリジニル基;N-C1-6アルキルピロリジニル基; ピペリジニル基;N-C1-6アルキルピペリジニル基;ピロリル基;チエニル基 ;チアゾリル基;1~3個のC1-6アルキル基で置換されたチアゾリル基;C1-6アルキル基で置換された2、6−プリンジオン−7−イル基;フルフリル基;ジ C1-6アルキルアミノ基; C2-6アルコキシカルボニル基; 又はジC1-6アルキル アミノC1-6アルコキシ基であり:mは1~6の整数:及びnは0~6の整数で ある]で示される基であり、且つ、他のR¹¹~R⁵⁵は、同一又は相異なって、水 素原子、C1-4アルキル基、C1-4アルコキシ基、トリフルオロメチル基、ニトロ 基又はハロゲン原子である請求の範囲第5項に記載のヒドロキシホルムアミジン 誘導体又はその製薬学的に許容される塩。

9. R¹¹~R⁵⁵の少なくとも1つが、式-O-(CR⁶¹R⁶²)_m-(CR⁶³R⁶⁴)_n-R⁷⁷ [式中、R⁶¹、R⁶²、R⁶³及びR⁶⁴は同一又は相異なって、水素原子、ハロゲン原子、C₁₋₄アルキル基又はトリフルオロメチル基であり:R⁷⁷は、ジーC₁₋₆アルキルアミノ基;ジーC₁₋₆アルキルアミノーC₁₋₆アルコキシ基;ピペリジル基;C₁₋₆アルキル基で置換されたピペリジニル基;ピペリジノ基;C₁₋₆アル



- 10. R¹¹、R²²、R⁴⁴及びR⁵⁵が水素原子である、請求の範囲第7~9項のいずれか1項に記載のヒドロキシホルムアミジン誘導体又はその製薬学的に許容される塩。
- 11. 請求の範囲第5~10項のいずれか1項に記載のヒドロキシホルムアミジン誘導体又はその製薬学的に許容される塩を有効成分とする20ーヒドロキシエイコサテトラエン酸産生阻害剤。
- 12. 腎疾患、脳血管疾患又は循環器疾患治療薬である請求の範囲第11項に記載の20-ヒドロキシエイコサテトラエン酸産生阻害剤。



A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER  Int.Cl ⁷	28, 31/352, 31/4453, 31/40, 31/351, 31/341, 31/357, 31/426, 31/4  and IPC  bols)  1/36, 31/4035, 31/42, 31/429, 31/28, 31/352, 31/4453, 31/40, 31/40, 31/40, 31/40, 31/40, 31/40, 31/40, 31/40, 31/40, 31/40, 31/40, 31/40, 31/40, 31/40, 31/40, 31/40, 31/40, 31/40, 31/40, 31/40, 31/40, 31/40, 31/40, 31/40, 31/40, 31/40, 31/40, 31/40, 31/40, 31/40, 31/40, 31/40, 31/40, 31/40, 31/40, 31/40, 31/40, 31/40, 31/40, 31/40, 31/40, 31/40, 31/40, 31/40, 31/40, 31/40, 31/40, 31/40, 31/40, 31/40, 31/40, 31/40, 31/40, 31/40, 31/40, 31/40, 31/40, 31/40, 31/40, 31/40, 31/40, 31/40, 31/40, 31/40, 31/40, 31/40, 31/40, 31/40, 31/40, 31/40, 31/40, 31/40, 31/40, 31/40, 31/40, 31/40, 31/40, 31/40, 31/40, 31/40, 31/40, 31/40, 31/40, 31/40, 31/40, 31/40, 31/40, 31/40, 31/40, 31/40, 31/40, 31/40, 31/40, 31/40, 31/40, 31/40, 31/40, 31/40, 31/40, 31/40, 31/40, 31/40, 31/40, 31/40, 31/40, 31/40, 31/40, 31/40, 31/40, 31/40, 31/40, 31/40, 31/40, 31/40, 31/40, 31/40, 31/40, 31/40, 31/40, 31/40, 31/40, 31/40, 31/40, 31/40, 31/40, 31/40, 31/40, 31/40, 31/40, 31/40, 31/40, 31/40, 31/40, 31/40, 31/40, 31/40, 31/40, 31/40, 31/40, 31/40, 31/40, 31/40, 31/40, 31/40, 31/40, 31/40, 31/40, 31/40, 31/40, 31/40, 31/40, 31/40, 31/40, 31/40, 31/40, 31/40, 31/40, 31/40, 31/40, 31/40, 31/40, 31/40, 31/40, 31/40, 31/40, 31/40, 31/40, 31/40, 31/40, 31/40, 31/40, 31/40, 31/40, 31/40, 31/40, 31/40, 31/40, 31/40, 31/40, 31/40, 31/40, 31/40, 31/40, 31/40, 31/40, 31/40, 31/40, 31/40, 31/40, 31/40, 31/40, 31/40, 31/40, 31/40, 31/40, 31/40, 31/40, 31/40, 31/40, 31/40, 31/40, 31/40, 31/40, 31/40, 31/40, 31/40, 31/40, 31/40, 31/40, 31/40, 31/40, 31/40, 31/40, 31/40, 31/40, 31/40, 31/40, 31/40, 31/40, 31/40, 31/40, 31/40, 31/40, 31/40, 31/40, 31/40, 31/40, 31/40, 31/40, 31/40, 31/40, 31/40, 31/40, 31/40, 31/40, 31/40, 31/40, 31/40, 31/40, 31/40, 31/40, 31/40, 31/40, 31/40, 31/40, 31/40, 31/40, 31/40, 31/40, 31/40, 31/40, 31/40, 31/40, 31/40, 31/40, 31/40, 31/40, 31/40, 31/40, 31/40, 31/40, 31/40, 31/40, 31/40, 31/40, 31/40, 31/40, 31/40, 31/40, 31/40, 31/40, 31/40, 31/40,
Minimum documentation searched (classification system followed by classification symlant.cl ⁷ A61K31/155, 31/245, 31/18, 31/275, 31/166, 31/502, 31	1/36, 31/4035, 31/42, 31/429, 31/ 28, 31/352, 31/4453, 31/40, 31/
Int.Cl ⁷ A61K31/155, 31/245, 31/18, 31/275, 31/166, 31/502, 31	1/36, 31/4035, 31/42, 31/429, 31/ 28, 31/352, 31/4453, 31/40, 31/
31/433, 31/472, 31/47, 31/5375, 31/381, 31/44, 31/45, 31/505, 31/ 31/4402, 31/522, C07C317/40, 323/41, 323/65, 323/12, 323/19, Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documentation	uments are included in the fields searched
Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where REGISTRY (STN), CAPLUS (STN)	here practicable, search terms used)
C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	
Category* Citation of document, with indication, where appropriate, of the relev	vant passages Relevant to claim
X Koichi HAYAKAWA et al., "Quantitative A Structure-Activity Relationships of Fungion N-Phenylformamidoximes," Journal of Pesticion Vol.17, No.1 (1992) pp.17-25 (p.23, Table 3,No.58)	
A JP, 53-132529, A (Hoechest AG.), 18 November, 1978 (18.11.78) & DE, 2717437, A & NL, 7804189, A & BE, 866194, A & FR, 2387946, A	1-12
A EP, 132881, A1 (NIPPON SODA CO., LTD.), 13 February, 1985 (13.02.85) & JP, 60-19759, A & AU, 8430229, A & SE, 8403711, A & DK, 8403469, A & FI, 8402861, A & ES, 542534, A	1-12
A Magdelena Alonso-Galicia et al., "Inhibition Production Contributes to the Vascular Responsitric Oxide," Hypertension, Vol.29, No.1, Ipp.320-325	onses to
Further documents are listed in the continuation of Box C. See patent fam	ily annex.
"A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance  "E" earlier document but published on or after the international filing date  "L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified)  "O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means  "P" document of particular considered nove step when the document of particular considered nove step when the document of particular considered to involve the international filing date but later than the priority date claimed  "E" arilier document of particular considered nove step when the document of particular considered nove step when the document of particular considered nove step when the document of particular considered nove step when the document of particular considered nove step when the document of particular considered nove step when the document of particular considered nove step when the document of particular considered nove step when the document of particular considered nove step when the document of particular considered nove step when the document of particular considered nove step when the document of particular considered nove step when the document of particular considered nove step when the document of particular considered nove step when the document of particular considered nove step when the document of particular considered nove step when the document of particular considered nove step when the document of particular considered nove step when the document of particular considered nove step when the document of particular considered nove step when the provide nove step when the provide nove step when the provide nove step when the provide nove step when the provide nove step when the provide nove step when the provide nove step when the provide nove step when the provide nove step when the provide nove step when the provide nove step when the provide nove step w	published after the international filing date or a not in conflict with the application but cited to principle or theory underlying the invention ticular relevance; the claimed invention cannot lor cannot be considered to involve an invention cument is taken alone ticular relevance; the claimed invention cannot volve an inventive step when the document is one or more other such documents, such an obvious to a person skilled in the art wer of the same patent family
16 January, 2001 (16.01.01)  Name and mailing address of the ISA/  Authorized officer	ry, 2001 (30.01.01)
Japanese Patent Office  Facsimile No.  Telephone No.	

PCT/JP00/07694

# Continuation of A, CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER (IPC)

C07C311/21,311/46,311/58,259/14,C07D237/32,317/66,209/48,261/14,513/04, 239/46,239/47,209/94,231/56,249/18,209/08,271/10,231/16,495/04,277/70,277/44, 311/18,239/42,295/12,231/12,307/91,209/82,307/68,277/64,285/06,217/12,215/38, 239/26,237/28,215/22,277/62,295/08,317/22,215/14,333/16,307/42,277/26,213/30, 213/70,319/06,487/04,207/27,211/22,307/12,309/06,307/40,277/64,473/08, A61P43/00,13/12,9/10,9/00

Continuation of B, FIELDS SEARCHED; Minimum documentation searched (IPC)

C07C311/21,311/46,311/58,259/14,C07D237/32,317/66,209/48,261/14,513/04, 239/46,239/47,209/94,231/56,249/18,209/08,271/10,231/16,495/04,277/70,277/44, 311/18,239/42,295/12,231/12,307/91,209/82,307/68,277/64,285/06,217/12,215/38, 239/26,237/28,215/22,277/62,295/08,317/22,215/14,333/16,307/42,277/26,213/30, 213/70,319/06,487/04,207/27,211/22,307/12,309/06,307/40,277/64,473/08, A61P43/00,13/12,9/10,9/00



	国際調査報告	国際出願番号	PCT/JP0	0/07694
Int. Cl' A611 192, 31/404, 3	属する分野の分類(国際特許分類(I PC)) K31/155, 31/245, 31/18, 31/275, 31/166, 31/502, 31/36, 3 1/4245, 31/415, 31/519, 31/428, 31/352, 31/4453, 31/40 505, 31/351, 31/341, 31/357, 31/426, 31/445, 31/4402, 3	, 31/343, 31/433	, 31/472, 31/47, 31	/5375, 31/381, 31/
B. 調査を行				
調査を行った負 Int. Cl' A61F 192, 31/404, 3	最小限資料(国際特許分類(IPC)) (31/155, 31/245, 31/18, 31/275, 31/166, 31/502, 31/36, 3 (1/4245, 31/415, 31/519, 31/428, 31/352, 31/4453, 31/40 (505, 31/351, 31/341, 31/357, 31/426, 31/445, 31/4402, 3	, 31/343, 31/433	31/472, 31/47, 31	/5375, 31/381, 31/
最小限資料以外	トの資料で調査を行った分野に含まれるもの			
	用した電子データベース(データベースの名称、調査に N),CAPLUS(STN)	こ使用した用語)	;	
C. 関連する	5と認められる文献			
引用文献の カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、	その関連する領	節所の表示	関連する 請求の範囲の番号
X A	Koichi HAYAKAWA et al. "Quantitative Relationships of Fungicidal N-Phenylfo Journal of Pesticide Science, Vol. 17, (p. 230 Tabel 30 No. 58)	ormamidoxime	s, "	5, 8 1-4, 6, 7, 9-12
A	JP, 53-132529, A (ヘキストフト) 18. 11月. 1978 (18. 1 & DE, 2717437, A & NL & BE, 866194, A & FR,	1.78) ,7804	189, A	1-12
x C欄の続き	たにも文献が列挙されている。	パテントファ	ミリーに関する別	紙を参照。
もの 「E」国際出版 以後に公 「L」優先権主 日若しく 文献(四	Eのある文献ではなく、一般的技術水準を示す 「T」  日前の出願または特許であるが、国際出願日  ☆表されたもの  「X」  三張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行	出願と矛盾するの理解のために特に関連のあるの新規性又は近特に関連のあるとの文献との、	を優先日後に公表さらものではなく、多 らものではなく、多 ら了献であって、当 を歩性がないと考え ら文献であって、当	4該文献と他の1以 1明である組合せに

国際調査を完了した日 国際調査報告の発送日 3 0.01.01 16.01.01 特許庁審査官(権限のある職員) 4C 8517 今 村 玲 英 子 印 国際調査機関の名称及びあて先 日本国特許庁 (ISA/JP) 郵便番号100-8915 東京都千代田区霞が関三丁目4番3号 電話番号 03-3581-1101 内線 3452

「&」同一パテントファミリー文献

「P」国際出願日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願





# 国際調査報告

国際出願番号 PCT/JP00/07694

C (続き).	関連すると認められる文献	関連する
<u>カテゴリー*</u> A	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示 EP, 132881, A1 (NIPPON SODA CO., LTD.) 13.2月.1985 (13.02.85) & JP, 60-19759, A & AU, 8430229, A & SE, 8403711, A & DK, 8403469, A & FI, 8402861, A & ES, 542534, A	請求の範囲の番号 1-12
A .	Magdelena Alonso-Galicia et al. "Inhibition of 20-HETE Production Contributes to the Vascular Responses to Nitric Oxide," Hypertension, Vol. 29, No. 1, Pt. 2 (1997) pp. 320-325	1-12
	•	
	-	





# 第2頁A欄 発明の属する分野の分類(国際特許分類(IPC))の続き

C07C311/21, 311/46, 311/58, 259/14, C07D237/32, 317/66, 209/48, 261/14, 513/04, 239/46, 239/47, 209/94, 231/56, 249/18, 209/08, 271/10, 231/16, 495/04, 277/70, 277/44, 311/18, 239/42, 295/12, 231/12, 307/91, 209/82, 307/68, 277/64, 285/06, 217/12, 215/38, 239/26, 237/28, 215/22, 277/62, 295/08, 317/22, 215/14, 333/16, 307/42, 277/26, 213/30, 213/70, 319/06, 487/04, 207/27, 211/22, 307/12, 309/06, 307/40, 277/64, 473/08, A61P43/00, 13/12, 9/10, 9/00

第2頁B欄 調査を行った分野 調査を行った最小限資料 (国際特許分類 (IPC)) の続き

C07C311/21, 311/46, 311/58, 259/14, C07D237/32, 317/66, 209/48, 261/14, 513/04, 239/46, 239/47, 209/94, 231/56, 249/18, 209/08, 271/10, 231/16, 495/04, 277/70, 277/44, 311/18, 239/42, 295/12, 231/12, 307/91, 209/82, 307/68, 277/64, 285/06, 217/12, 215/38, 239/26, 237/28, 215/22, 277/62, 295/08, 317/22, 215/14, 333/16, 307/42, 277/26, 213/30, 213/70, 319/06, 487/04, 207/27, 211/22, 307/12, 309/06, 307/40, 277/64, 473/08, A61P43/00, 13/12, 9/10, 9/00

THIS PAGE BLANK (USPTO)